From the INTERNATIONAL BUREAU	
To:	
OGURI, Shohei Eikoh Patent Office	
ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028	
JAPON	
IMPORTANT NOTIFICATION	
International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)	
the agent the common representative	
State of Nationality State of Residence	
JP JP Telephone No.	
Telephone 140.	
Facsimile No.	
Teleprinter No.	
the following change has been recorded concerning:	
dress the nationality the residence	
State of Nationality State of Residence	
JP JP	
Telephone No.	
Facsimile No.	
Teleprinter No.	
the designated Offices concerned	
X the elected Offices concerned	
other:	
Authorized officer	
Susumu Kubo	

Form PCT/IB/306 (March 1994)

	From the INTERNATIONAL BUREAU		
PCT	То:		
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year)	OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 JAPON		
04 April 2001 (04.04.01)			
Applicant's or agent's file reference P-35490	IMPORTANT NOTIFICATION		
International application No. PCT/JP00/05113	International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)		
The following indications appeared on record concerning:      X the applicant     X the inventor	the agent the common representative		
Name and Address  YOSHIDA, Mikiko National Institute of Materials and Chemical Research, Agency of Industrial Science and Technology 1, Higashi 1-chome Tsukuba-shi	State of Nationality JP Telephone No.  Facsimile No.		
Isakuba-shi Ibaraki 305-0046 Japan	Teleprinter No.		
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that to the person the name X the add			
Name and Address  YOSHIDA, Mikiko National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, Ministry of Economy, Trade and	State of Nationality State of Residence  JP JP  Telephone No.		
Industry National Institute of Materials and Chemical Research 1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi, Ibaraki 305-0046	Facsimile No.  Teleprinter No.		
Japan	rereprinter No.		
3. Further observations, if necessary:			
4. A copy of this notification has been sent to:			
X the receiving Office	the designated Offices concerned		
the International Searching Authority	X the elected Offices concerned		
X the International Preliminary Examining Authority	other:		
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Susumu Kubo		
Facsimile No : (41-22) 740 14 35	Telephone No : (41,22) 338 83 38		

Form PCT/IB/306 (March 1994)

	From t	he INTERNATIONAL B	UREAU
PCT	To:		
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year) 04 April 2001 (04.04.01)	Eiko ARK 12-3 Mina	JRI, Shohei h Patent Office Mori Building, 28th Fl 2, Akasaka 1-chome ato-ku 70 107-6028 ON	loor
	<u>                                     </u>		
Applicant's or agent's file reference P-35490		IMPORTANT NOT	IFICATION
International application No. PCT/JP00/05113		onal filing date (day/month/y luly 2000 (28.07.00)	ear)
The following indications appeared on record concerning:			
X the applicant X the inventor	the ager	the commo	on representative
Name and Address		State of Nationality  JP	State of Residence
UENO, Katsuhiko National Institute of Materials and Chemical Research, Agency of		Telephone No.	Jr
Industrial Science and Technology 1, Higashi 1-chome		Facsimile No.	
Tsukuba-shi Ibaraki 305-0046		Facsimile No.	
Japan		Teleprinter No.	
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that t	he following	-hand had been recorded	
the person the name X the add	r	the nationality	the residence
Name and Address	1	State of Nationality	State of Residence
UENO, Katsuhiko National Institute of Advanced		JP Telephone No.	JP
Industrial Science and Technology, Ministry of Economy, Trade and		Telephone (vo.	
Industry National Institute of Materials and Chemical Research		Facsimile No.	
1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi, Ibaraki 305-0046		Teleprinter No.	
Japan		Teleplintes 140.	
3. Further observations, if necessary:	<b>一</b> 模/17.		
4. A copy of this notification has been sent to:			
X the receiving Office	Г	the designated Offices	concerned
the International Searching Authority	Ī	X the elected Offices cond	
X the International Preliminary Examining Authority		other:	
The International Bureau of WIPO	Authorized	officer	
34, chemin des Colombettes		Susumu Kub	0
1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone I	No : (41-22) 338 83 38	

Form PCT/IB/306 (March 1994)

	From the INTERNATIONAL BUREAU		
PCT	То:		
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year)	OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 JAPON		
04 April 2001 (04.04.01)	<u> </u>		
Applicant's or agent's file reference P-35490	IMPORTANT NOTIFICATION		
International application No. PCT/JP00/05113	International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)		
The following indications appeared on record concerning:      X the applicant     X the inventor	the agent the common representative		
Name and Address OHNISHI, Noriyuki National Institute of Materials	State of Nationality State of Residence  JP JP		
and Chemical Research, Agency of Industrial Science and Technology 1, Higashi 1-chome	Telephone No.  Facsimile No.		
Tsukuba-shi Ibaraki 305-0046 Japan	Teleprinter No.		
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the person the name X the add			
Name and Address	State of Nationality State of Residence		
OHNISHI, Noriyuki National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, Ministry of Economy, Trade and	JP JP Telephone No.		
Industry National Institute of Materials and Chemical Research 1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi,	Facsimile No.		
Ibaraki 305-0046 Japan	Teleprinter No.		
3. Further observations, if necessary:			
4. A copy of this notification has been sent to:			
X the receiving Office	the designated Offices concerned		
the International Searching Authority	X the elected Offices concerned		
X the International Preliminary Examining Authority	other:		
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Susumu Kubo		
English No. (41.23) 740.14.25	Talanhana Nia . (41 22) 220 22 20		

Form PCT/IB/306 (March 1994)

	From t	he INTERNATIONAL E	BUREAU
РСТ то:			
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year) 13 December 2001 (13.12.01)	OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  of mailing (day/month/year)  Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 JAPON		
Applicant's or agent's file reference	<u> </u>		
P-35490		IMPORTANT NOT	TIFICATION
International application No. PCT/JP00/05113		nal filing date (day/month/) uly 2000 (28.07.00)	vear)
The following indications appeared on record concerning:      the applicant the inventor	the age	nt the comm	on representative
Name and Address	,	State of Nationality  JP	State of Residence
JAPAN as represented by DIRECTOR- GENERAL OF NATIONAL INSTITUTE OF ADVANCED INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY, MINISTRY OF ECONOMY,		Telephone No.	
TRADE AND INDUSTRY 3-1, Kasumigaseki 1-chome		Facsimile No.	
Chiyoda-ku Tokyo 100-0013 Japan		Teleprinter No.	404 ·
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that t	he following	change has been recorded	concerning:
X the person the name the add	dress	the nationality	the residence
Name and Address  NATIONAL INSTITUTE OF ADVANCED INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY 3-1, Kasumigaseki 1-chome		State of Nationality JP Telephone No.	State of Residence JP
Chiyoda-ku Tokyo 100-8921 Japan		Facsimile No.	
•••		Teleprinter No.	
		Totoprinter To.	
3. Further observations, if necessary:			
4. A copy of this notification has been sent to:			
X the receiving Office		the designated Offices	concerned
the International Searching Authority		X the elected Offices con	cerned
the International Preliminary Examining Authority	L	other:	
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes	Authorized	officer Susumu KUE	30
1211 Geneva 20, Switzerland	Telephone	No : (41-22) 338 83 38	

Form PCT/IB/306 (March 1994)

# C py f r the Elected Office (EO/U~) PATENT COOPERATION TREATY

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	To:
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year)	OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 JAPON
13 December 2001 (13.12.01)	
Applicant's or agent's file reference P-35490	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/05113	International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)
The following indications appeared on record concerning:	
X the applicant X the inventor	the agent the common representative
Name and Address OHNISHI, Noriyuki	State of Nationality State of Residence  JP JP
National Institute of Advanced Industrial Science and Technology,	Telephone No.
Ministry of Economy, Trade and Industry National Institute of Materials and Chemical Research	Facsimile No.
1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi,	
Ibaraki 305-0046 Japan	Teleprinter No.
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that t	the following change has been recorded concerning:
the person the name X the add	
Name and Address	State of Nationality State of Residence
OHNISHI, Noriyuki Chisso Corporation	JP JP
Yokohama Research Center 5-1, Okawa	Telephone No.
Kanazawa-ku Yokohama-shi	Facsimile No.
Kanagawa 236-8605 Japan	Teleprinter No.
3. Further observations, if necessary:	
4. A copy of this notification has been sent to:	
X the receiving Office	the designated Offices concerned
the International Searching Authority	X the elected Offices concerned
the International Preliminary Examining Authority	other:
	Authorized officer
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Susumu KUBO
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

	From the	e INTERNATIONAL BU	JREAU
PCT	То:		
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year) 13 December 2001 (13.12.01)	Eikoh ARK I 12-32 Minat	107-6028	oor
	<u> </u>		
Applicant's or acont's file reference P-35490		IMPORTANT NOTII	FICATION
International application No. PCT/JP00/05113	1	al filing date (day/month/ye ily 2000 (28.07.00)	ar)
The following indications appeared on record concerning:			
X the applicant X the inventor	the agent	the commo	n representative
Name and Address		State of Nationality	State of Residence
YOSHIDA, Mikiko National Institute of Advanced Industrial Science and Technology,	}	JP Telephone No.	JP
Ministry of Economy, Trade and Industry National Institute of Materials and Chemical Research	-	Facsimile No.	
1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi, Ibaraki 305-0046 Japan	F	Teleprinter No.	
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the the person the name X the add		the nationality	oncerning: the residence
Name and Address YOSHIDA, Mikiko		State of Nationality JP	State of Residence JP
10-18, Hanabatake 2-chome Tsukuba-shi Ibaraki 300-3261		Telephone No.	
Japan	-	Facsimile No.	
	;	Teleprinter No.	
3. Further observations, if necessary:			
4. A copy of this notification has been sent to:			
X the receiving Office		the designated Offices of	concerned
the International Searching Authority		the elected Offices cond	erned
the International Preliminary Examining Authority		other:	
The International Bureau of WIPO	Authorized o	officer	
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland		Susumu KUB	0
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone N	No.: (41-22) 338.83.38	

Form PCT/IB/306 (March 1994)

004537122

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT <sup>.</sup>	То:
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)	OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 JAPON
13 December 2001 (13.12.01)	
Applicant's or agent's file reference P-35490	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/05113	International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)
The following indications appeared on record concerning:      X the applicant      X the inventor	the agent the common representative
Name and Address  UENO, Katsuhiko National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, Ministry of Economy, Trade and Industry National Institute of Materials and Chemical Research 1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi, Ibaraki 305-0046 Japan	State of Nationality JP Telephone No.  Facsimile No.  Teleprinter No.
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that t	
the person the name X the add	dress the nationality the residence  State of Nationality State of Residence
UENO, Katsuhiko	JP JP
National Institute of Advanced Industrial Science and Technology Tsukuba Center	Telephone No.
1-1, Higashi 1-chome Tsukuba-shi, Ibaraki 305-8561 Japan	Facsimile No.
	Teleprinter No.
3. Further observations, if necessary:	
4. A copy of this notification has been sent to:	
X the receiving Office	the designated Offices concerned
the International Searching Authority the International Preliminary Examining Authority	X the elected Offices concerned other:
	T
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Susumu KUBO
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/306 (March 1994)

From the INTERNATIONAL BUREAU

**PCT** 

#### **NOTIFICATION OF ELECTION**

(PCT Rule 61.2)

To:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24
Arlington, VA 22202

Date of mailing (day/month/year)
29 March 2001 (29.03.01)

International approximation No.
PCT/JP00/05113

International filing date (day/month/year)
28 July 2000 (28.07.00)

Applicant
OHNISHI, Noriyuki et al

1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
l	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
l	13 February 2001 (13.02.01)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).
İ	
İ	

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Kiwa Mpay

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/331 (July 1992)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

JP0005113

### 特許協力条約に基づく国際出願

願 書

国际出版带 2月	医牙配入胸 ————————————————————————————————————
國際出版自	PCT
	<del>2</del> 5, 7
(受付印)	受領。
出版人又は代理人の言類記引	
(者をする場合 おナノック)	P-35490

出願人は、この国際出願が特許協力条 約に從って処理されることを翻水する。 第1欄 発明の名称 重合性ビオチン誘導体、ビオチン高分子化合物及びアビジン刺激応答性高分子化合物 OPE TI HEIL 出版证人 氏名(名称)及びあて名:(注・名の順に記載:但人は公式の完全な名称を記載:あて名は郵便需导及び固名も記載) この概に記載した者は、 発明者でもある。 论题指导: 工業技術院長が代表する日本国 JAPAN AS REPRESENTED BY DIRECTOR GENERAL OF AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY ファクシミリ告号: 日本国東京都千代田区霞が関一丁目3番1号 3-1, Kasumigaseki 1-chome, Chiyoda-ku, Tokyo 100-0013 JAPAN 加入電信奇号: 国罚 (四名) : 日本国 JAPAN 作所 (四名) : 日本国 JAPAN この概に記載した者は、次の すべての指定囚 V 米国を除くすべての指定国 指定型についての出版人である。 米国のみ 迎記例に記載した指定四 その他の出願人又は発明省 氏名(名称)及びあて名:(姓・名の所に起稿:近人は公式の完全な名件を記載:あて名は郵便番号及び回名も記載) この概に記載した者は 次に該当する: V 比較人のみである。 財団法人 化学技術戦略推進機構 JAPAN CHEMICAL INNOVATION INSTITUTE \_ 出版人及び発明者である。 日本国東京都台東区柳橋二丁目22番13号 22-13, Yanagibashi 2-chome, Taito-ku, Tokyo 111-0052 JAPAN 発明者のみである。 (ここに*レ印を付したとき* は.以下に記入しないこと) 日本国 JAPAN [9]花 (四名) : 日本国 JAPAN (Eff. (198) : この間に記載した者は、次の | すべての間違国 ▼ 米国を除くすべての指定国 指定国についての出版人である: お(りのみ 追記額に記載した指定図 ▼ ての他の出版人又は充明者が模型に記載されている。 第1V欄 代理人文は非道の代款程、通知のあて名 次に記載された者は、以間機関において出新人のために行動する: ▼ 代理人 共通の代表者 股外(名称)及び馬で名:(注:名の確認之法: 他人は金式の混合な名称を記憶: あて名は寒煙が見及び用名も之場) 混凝霜粉: 小栗昌平徳 弁理士(10564) OGURI Shohei 弁理士(10547) 弁理士(10858) 弁理士(11510) HONDA Hironori 03-5561-3990 市川利光 ICHIKAWA Toshimitsu 高 松 猛栗 宇 百 合 子 TAKAMATSU 弁理士 (9034) KURIU Yuriko ファクシミリおり: 日本国東京都港区赤坂一丁目 1 2 番 3 2 号 2 8 階 栄光特許事務所ffice, 28th Floor, ARK Mori Building, 〒107-6028 アーク森ビル28階 03-5561-3995 Eikoh Patent Office, 12-32, Akasaka 1-chome, Minato-ku, Tokyo 107-6028 JAPAN 加入電信音号: 

2	
人又は発明省	
用しないとさは、この用紙を確認に含めない	zė,
DESCRIPTION OF THE FIRST THE	

が出稿の続き。その他の出願人又は発明者				
この収集を使用しないときは、この用紙を削ぎに含めないこと。				
氏名(名称)及びあて名:(注・名の順に記録:些人に公式の完全な名称を記載	この際に記載した者は、 次に該当する:			
大西 徳幸 OHNISHI Noriyuki 〒305-0046 日本国茨城県つくば市	東一丁目1番地	世紀人のみである。		
工業技術院物質工学工業技術研究所内 c/o		▼ 出版人及び発明者である。		
NATIONAL INSTITUTE OF MATERIALS AND CHI AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNO. 1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi, Ibarak	LOGY,	乗明を切みである。 (ここに <i>レ印を付したとき</i> は、以下に起入しないこと)		
四市 (旧名): 日本国 JAPAN	<sup>住所 (四名)</sup> : 日本国	JAPAN		
お定例についての出版人である: オペての指定団 米田を料	なくすべての指定回 V 米国のみ	近記録に記載した指定四		
氏名(名称)及びあて名:(姓・名の順に記収:位人に公式の完全な名件を記載	あて名は新使語号及び国名も記載)	この棚に記載した者は、		
吉田 三喜子 YOSHIDA Mikiko 〒305-0046 日本国茨城県つくば市	東一丁目1番地	次に該当する:		
工業技術院物質工学工業技術研究所内 c/o		V 出版人及び発明者である。		
NATIONAL INSTITUTE OF MATERIALS AND CHE AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOI  1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi, Ibaraki	OGY,	乗り名のみである。 (ここに <i>レ用を付したとき</i> は、以下に記入しないこと)		
日本国 JAPAN	(Liff (四年): 日本国	JAPAN		
	くすべての指定日 V 米国のみ	道記欄に記収した措定日		
氏名(名称)及びあて名: (姓・名の順に記載: 佐人は公式の完全な名称を記載:	あて名は新便益号及び国名も記載)	この制に記載した者は、		
·		次に終当する:		
片 岡 — 則 KATAOKA Kazunori 〒113-0033 日本国東京都文京区本郷+	~	□ 川紅人のみである。		
東京大学大学院工学系研究科内		V 間顧人及び発明者である。		
c/o GRADUATE SCHOOL OF ENGINEERING, THE UNIVERSITY OF TOKYO, 3-1, Hongo 7-chome, Bunkyo-ku, TOKYO 113-0033 JAPAN				
ロE (MA): 日本国 JAPAN	(1)55 (14%): 日本国	J A P A N		
この制に異義した者は、次の 措定国についての出版人である: すべての措定国	(すべての間定順 V 来頃のみ	直接網位置接 C 2 指定的		
民名(名称)及びあて名:(姓・名の前に記載:歴人に至ぶの完全な名称を記載)。	医大名比斯德雷马及巴图名 6.22数)	この制に記載した者は、 次に接当する:		
上野 勝彦 UENO Katsuhiko				
〒305-0046 日本国茨城県つくば市東一丁目1番地 工業技術院物質工学工業技術研究所内				
c/o		▼ 出版人及び発明者である。		
NATIONAL INSTITUTE OF MATERIALS AND CHEMICAL RESEARCH, AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY,  1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi, Ibaraki 305-0046 JAPAN				
ロ	(E所 (QUE): 日本国	JAPAN		
この制に記載した者は、次の 措定国についての出版人である: すべての指定国 米国を命くすべての指定国 V 米国のみ 直起詞に記載した指定国				
- その他の出版人又は発明者が他の投票に是載されている。				
様式PCT/RO/101 (標獎) (1998年7月:再版2000年1月)				

第 V 杣 、国の指定		
規則 4.9(a)の規定に基づき次の指定を行う(接当するロにレ印を付すこと; 「広」  「広」  「広」  「広」  「成当するロにレ印を付すこと;	少なくとも1つのロにレ用を付すこと)。	
□ AP AR IP ○中宮子: GH ガーナ Chana, GM ガンピア Gambia, KE ケニア Kenya, LS レソト Lesotho, MW マラウイ Molavi, SD スーダン Sudan, SL シエラ・レオーネ Sierra Leone, S Z スワジランド Swaziland, T Z タンザニア United Republic of Tanzania, U G ウガンダ Uganda, Zw ジンパブエ Zimbabwe, 及びハラレブロトコルと特許協力条約の締約国である他の図		
I IC ○ キルギス Kyrgyzstan. IC ② カザフスタン Kazaki	a. A Z アゼルバイジャン Azerbaijan。 B Y ベラルーシ Belarus. nstan。 M ID モルドヴァ Republic of Moldova。 R U ロシア Russian ルクメニスタン Turkmenistan。 及びユーラシア特許条約と特許協力条約の締約国	
シュタイン Switzerland and Liechtenstein, C Y キプロス スペイン Spain, F I フィンランド Finland, F R : I E アイルランド Ireland, I T イタリア Italy, I ング Netherlands, P アポルトガル Portugal, S E スク	ria. B E ベルギー Belgium, C FI and L I スイス及びリヒテン Cyprus, D E ドイツ Germany, D K デンマーク Denmark, E S フランス France, G B 英国 United Kingdom, G R ギリシャ Greece. L U ルクセンブルグ Luxembourg, M C モナコ Monaco, N L オラ ェーデン Sveden, 及びヨーロッパ特許条約と特許協力条約の締約国である他の国	
Republic, C G コンゴー Congo, C I コートジボケー G N ギニア Guinca, G W ギニア・ビサオ Guinea-Bi ニジェール Niger, S Nセネガル Senegal, T D チャー	na Faso, BJ ベナン Benin, CF 中央アフリカ Central African ール Côted Ivoire, CM カメルーン Cameroon, GA ガボン Gabon, ssau, NI マリ Wali, MIR モーリタニア Mauritania, NE ド Chad, TG トーゴー Togo, 及びアフリカ知的所有機破構のメンバー回と を求める場合には点象上に記載する)	
[12] [2] 中国中国中 (他の種類の保護又は吸扱いを求める場合には点線上に記載する)		
A E アラブ首長国連邦 United Arab Emirates	LR リベリア Liberia	
AL TNN=7 Albania	LS VYF Lesotho	
AM TNJ=7 Armenia	LT yh7=7 Lithuania	
A T +-7 bil Z Austria		
AT オーストリア Austria	L U ルクセンブルグ Luxembourg	
□ ∧ び オーストラリア Australia	□ L V ラトヴィア Latvis	
□ A Z Tゼルバイジャン Azerbaijan	MA tuyu Morocco	
■ B A ポスニア・ヘルツェゴヴィナ Bosnia and Herzegovina	■ MD モルドヴァ Republic of Moldova	
	MG マダガスカル Wadagascar	
BB バルバドス Barbados	MIK マケドニア旧ユーゴースラヴィア共和国 The former Yugoslav	
□ B G ブルガリア Bulgaria	MN モンゴル Mongolia	
□ B Y ベラルーン Belarus	<del>_</del>	
	MW マラウイ Walavi	
CA カナゲ Canada	□ M× メキシコ Wexico	
【 CI-I and L I スイス及びリヒテンシュタイン Switzerland and Licchtenstein	NO 1-Norvay	
	N Z ニュー・ジーランド New Zealand	
□ C 7 中国 China	□ P L ポーランド Poland	
□ CR コスタリカ Costa Rica	P T ポルトガル Portugal	
CU +z-/ Cubu	■ R ○ ルーマニア Romania	
□ C Z チェッコ Czech Republic	□ R U ロシア Russian Federation	
DE ドイツ Germany	□ S D スーダン Sudan	
DK デンマーク Denmark	SE スウェーデン Sweden	
□ D M ドミニカ Dominica	S G シンガポール Singapore	
□ E E ニストニア Estonia	S I スロヴェニア Slovenia	
□ E S スペイン Spain	SK 2007777 Slovakia	
□ F T フィンランド Finland	S L シエラ・レオーネ Sierra Leonc	
□ G B 英国 United Kingdom	□ T J タジキスタン Tajikistan	
CD 1/v+1 Grenada	TM トルクメニスタン Turkmenistan	
□ C 1E 1/NOT Georgia		
☐ G I-I #-+ Chana	□ TRトルコ Turkey □ TTトリニグッド・トバゴ Trinidad and Tobago	
CM #VET Gambia		
	T Z クンザニア United Republic of Tanzania	
I-I IR 10777 Croatia	UA ウクライナ Ukraine	
□ I-I U ハンガリー Hungary	UG ウガンダ Uganda	
I D インドネシア Indonesia	☑ ひら 米回 United States of America	
I L イスラエル Israel		
□ I N インド India	□ U Z ウズベキスタン Uzbekistan	
I S アイスランド Iceland	◯ V N ヴィエトナム Viet Nam	
☑ J P 日本 Japan	□ Y U ユーゴースラヴィア Yugoslavia	
□ K E ケニア Kenya	Z ▲ 南アフリカ共和国 South Africa	
	□ Z W ジンパブエ Zimbabwe	
□ K P 北側針 Democratic People's Republic of Korea		
□ K R 朝国 Republic of Korea	下の口は、この様式の施行後に特許協力条約の締約因となった囚を指定する ためのものである	
□ K Z カザフスタン Kazakhstan		
L C セント・ルシア Saint Lucia		
L K スリ・ランカ Sri Lanka		
指定の敬認の宣言:出顧人は、上記の指定に加えて、規則 4.9(b)の規定に基づ		
かんかく気のなるを追か出にした四は、物やれたはんちょ 山がしば ことくので	And the second s	

者から除く旨の表示を追記機にした国は、指定から除かれる。出顧人は、これらの追加される指定が成認を条件としていること、並びに優先日から15月が経過する。 前にその確認がなされない指定は、この期間の経過時に、出顧人によって取り下げられたものとみなされることを宜書する。 (構定の確認(料金を含む)は、資光日から15月以内に受理が序へ提出しなければならない。) 様式PCT/RO/101(第2用紙)(2000年1月)

THIS PAGE BLANK (USTTE,

		4 п	•	
第 7 相 使先相	英主張 🗌	也の <b>委</b> 元禄の主張(元の出聲) か	過起来に足立されている	
先の出籍8	元の出代命令		元の出質	
(2. 月. 年)		医内出的 : 因 名	应该出籍 : * 应该官厅名	医额出轮 : 安是官厅名
29.07.99	平成11年特許願 第 215667号	日本国 JAPAN	1	. 2251.2
(2)				
(3)				
▼ 上記( )の母母の先の ものに戻る)のうち、次 事務局へ送付することを	9出類 <i>(ただし、本国第出解が負出</i> (の( )の音号のものについては 、受理官庁(日本国符5庁の長官)	される受理官庁に対して提出され 、出版書類の認証指定を作成し国 )に対して請求している。 :		
* 先の出板が、AR I POの ればならない(規則 4、 1	9科芹出版である場合には、その元 0(b)(ii)) ,退起間を参照。	の出版を行った工業所有権の保証	のためのバリ条約同盟国の少たく	さら1ヶ国を追記機に表示しな
第 VII 相	並機関			
四际制金機関 (		たの調査結果の年 国際周五規関によって既に実施ス	リ用 8骨球 : 当 8亥部 は84×されている場合)	近の照会 (元の日正が
		出版日 <i>(日、月、年)</i>	肝极惡者	四名 (スは広城官庁)
ISA/J	P			
	: 出順の言語	·		
この国語出版の用紙の枚数は次の	į	略には、以下にチェックしたむ	質が指付されている。	
<b>松</b> 亞 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	··· 4 故 1. 💟	手数符計算用紙	5. 【】 长先校事類(上記)	RVI税の( )の音号を記載する)
明知書(配列表を称く)・・・	·· 35 # V	納付する手数料に相当する特許 印紙を貼付したお面	•	
耕水の範囲 ・・・・・・・	·· 3 t/4 🔽	国際事務局のロ底への概込みを 延明する書面	6. 国際出籍の翻訳文	(親訳に使用した含括名を記載す
契約25 · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·· 1 ½ 2.	別例の記名押印された委任状	°3/ ·	他の生物材料に関する書面
	·	包括委任状の写し	8. ヌクレオチドスは7	
明細書の紀列表・・・・・・	· # 4.	記名押印 (署名) の説明書	9. フレキシブルディ 9. マの池 (ご知名を)	スク)
<del></del> 台 Jh	43 K			1012 86 86 7 57
受約びとともに飛ぶする図面:		出版の使用書紙名: 日 オ	=====================================	
75.DX 4例 - お5 日3 25 0	つ記名押印			
5人の氏名(名序)を記収し、そ		·	· .	
小無日式	+ w 1			
小栗昌平	市川和	1) 尤		
本 多 弘 徳	高 松	猛 栗	字百合子	
- 個別出版として提出された歌	頃の実証の受証の日	受现在疗泡入個		2. Sai
				- C134
	類を紹定する書類又は国旗であって	<		交担された
その後期間内に提出されたも。 、特許協力条約第1 1条(2)に)	のの実際の受理の目(お正日) 駅づく必要な経済の周間内の受理v	חת		- 本足団細からら
. 出版人により特定された	I S A / J P	6. 网络手数特索拉	いにつき、信仰四個無常に	
<u> </u>		अत्रामग्राक्छ।	すしていない	
	- II	即於非務周記入欄		
1167 n.e	•			

提式PCT/RO/101 (最終組織) (1998年7月:再號2000年1月)

THIS PAGE BLANK (USTTEN





APR. 1 6. 2001	From the INTERNATIONAL BUREAU	
DH PATENTOFFICE PCT	То:	
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year) 04 April 2001 (04.04.01)	OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 JAPON	
Applicant's or agent's file reference P-35490	IMPORTANT NOTIFICATION	
International application No. PCT/JP00/05113	International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)	
The following indications appeared on record concerning:      The applicant the inventor	the agent the common representative	
Name and Address  JAPAN as represented by DIRECTOR  GENERAL OF AGENCY OF INDUSTRIAL  SCIENCE AND TECHNOLOGY	State of Nationality State of Residence  JP JP  Telephone No.	
3-1, Kasumigaseki 1-chome Chiyoda-ku Tokyo 100-0013 Japan	Facsimile No.	
	Teleprinter No.	
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the the person X the name the add		
Name and Address	State of Nationality State of Residence  JP JP	
JAPAN as represented by DIRECTOR- GENERAL OF NATIONAL INSTITUTE OF ADVANCED INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY, MINISTRY OF ECONOMY,	Telephone No.	
TRADE AND INDUSTRY 3-1, Kasumigaseki 1-chome Chiyoda-ku	Facsimile No	
Tokyo 100-0013 Japan	Teleprinter No.	
3. Further observations, if necessary:		
4. A copy of this notification has been sent to:		
X the receiving Office	the designated Offices concerned	
the International Searching Authority  X the International Preliminary Examining Authority	X the elected Offices concerned other:	
	Authorized officer	
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Susumu Kubg	
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No.: (41-22) 338.83.38	

Form PCT/IB/306 (March 1994)

003943446



APR. 1 6. 2001	From the INTERNATIONAL BUREAU			
OH PATENTOFFICE PCT	То:			
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)	OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 JAPON			
Date of mailing (day/month/year) 04 April 2001 (04.04.01)	3, ti e			
Applicant's or agent's file reference P-35490	IMPORTANT NOTIFICATION			
International application No. PCT/JP00/05113	International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)			
The following indications appeared on record concerning:      X the applicant      X the inventor	the agent the common representative			
Name and Address YOSHIDA, Mikiko National Institute of Materials and Chemical Research, Agency of Industrial Science and Technology 1, Higashi 1-chome Tsukuba-shi Ibaraki 305-0046 Japan	State of Nationality State of Residence  JP JP  Telephone No.  Facsimile No.  Teleprinter No.			
The International Bureau hereby notifies the applicant that the following change has been recorded concerning:     the person				
Name and Address  YOSHIDA, Mikiko National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, Ministry of Economy, Trade and	State of Nationality State of Residence  JP JP  Telephone No.			
Industry National Institute of Materials and Chemical Research 1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi, Ibaraki 305-0046 Japan	Facsimile No.  Teleprinter No.			
3. Further observations, if necessary:				

4. A copy of this notification has been sent to:	
X the receiving Office	the designated Offices concerned
the International Searching Authority	X the elected Offices concerned
X the International Preliminary Examining Authority	other:

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Susumu Kubo

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35 Form PCT/IB/306 (March 1994)

003943450



From the INTERNATIONAL BUREAU



OH PATENTOFFICE PCT	То:
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year) 04 April 2001 (04.04.01)	OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 JAPON
Applicant's or agent's file reference P-35490	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/05113	International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)
The following indications appeared on record concerning:      X the applicant      X the inventor	the agent the common representative
Name and Address  UENO, Katsuhiko National Institute of Materials and Chemical Research, Agency of Industrial Science and Technology 1, Higashi 1-chome Tsukuba-shi Ibaraki 305-0046 Japan	State of Nationality JP Telephone No.  Facsimile No.  Teleprinter No.
The International Bureau hereby notifies the applicant that the the person	
Name and Address  UENO, Katsuhiko National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, Ministry of Economy, Trade and Industry National Institute of Materials and Chemical Research 1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi, Ibaraki 305-0046	State of Nationality JP Telephone No.  Facsimile No.  Teleprinter No.
Japan  3. Further observations, if necessary:	
4. A copy of this notification has been sent to:  X the receiving Office the International Searching Authority  X the International Preliminary Examining Authority	the designated Offices concerned  X the elected Offices concerned  other:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Authorized officer  Susumu Kubo  Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/306 (March 1994)

003943451





From the INTERNATIONAL BUREAU PCT OGURI, Shohei NOTIFICATION OF THE RECORDING Eikoh Patent Office OF A CHANGE ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome (PCT Rule 92bis.1 and Minato-ku Administrative Instructions, Section 422) Tokyo 107-6028 **JAPON** Date of mailing (day/month/year) 04 April 2001 (04.04.01) Applicant's or agent's file reference IMPORTANT NOTIFICATION P-35490 International application No. International filing date (day/month/year) PCT/JP00/05113 28 July 2000 (28.07.00) 1. The following indications appeared on record concerning: X the applicant X the inventor the agent the common representative State of Nationality State of Residence Name and Address .JP JP OHNISHI, Noriyuki National Institute of Materials Telephone No. and Chemical Research, Agency of Industrial Science and Technology 1, Higashi 1-chome Facsimile No. Tsukuba-shi Ibaraki 305-0046 Japan Teleprinter No. 2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the following change has been recorded concerning: the address the nationality the residence the person the name State of Nationality State of Residence Name and Address JP JP OHNISHI, Noriyuki National Institute of Advanced Telephone No. Industrial Science and Technology, Ministry of Economy, Trade and Industry National Institute of Facsimile No. Materials and Chemical Research 1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi, Ibaraki 305-0046 Teleprinter No. Japan 3. Further observations, if necessary: 4. A copy of this notification has been sent to: the designated Offices concerned the receiving Office the International Searching Authority the elected Offices concerned the International Preliminary Examining Authority other: Authorized officer The International Bureau of WIPO

34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

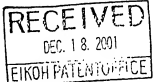
Susumu Kubo

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/306 (March 1994)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

003943453



From the INTERNATIONAL BUREAU **PCT** To: NOTIFICATION OF THE RECORDING OGURI, Shohei Eikoh Patent Office OF A CHANGE ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome (PCT Rule 92bis.1 and Minato-ku Administrative Instructions, Section 422) Tokyo 107-6028 JAPON Date of mailing (day/month/year) 13 December 2001 (13.12.01) Applicant's or agent's file reference IMPORTANT NOTIFICATION P-35490 International application No. International filing date (day/month/year) PCT/JP00/05113 28 July 2000 (28.07.00) 1. The following indications appeared on record concerning: X the applicant the inventor the agent the common representative State of Nationality State of Residence Name and Address JP JP JAPAN as represented by DIRECTOR-GENERAL OF NATIONAL INSTITUTE OF ADVANCED INDUSTRIAL SCIENCE AND Telephone No. TECHNOLOGY, MINISTRY OF ECONOMY, TRADE AND INDUSTRY Facsimile No. 3-1, Kasumigaseki 1-chome Chiyoda-ku Tokyo 100-0013 Teleprinter No. Japan 2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the following change has been recorded concerning: X the person the nationality the residence the name the address State of Residence State of Nationality Name and Address NATIONAL INSTITUTE OF ADVANCED INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY JP JP Telephone No. 3-1, Kasumigaseki 1-chome Chiyoda-ku Tokyo 100-8921 Facsimile No. Japan Teleprinter No. 3. Further observations, if necessary: 4. A copy of this notification has been sent to: the receiving Office the designated Offices concerned the International Searching Authority the elected Offices concerned the International Preliminary Examining Authority other: Authorized officer The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes Susumu KUBØ

1211 Geneva 20, Switzerland

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

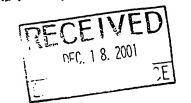
# PATENT COOPERATION TREATY



DEC. 1 8. 2001	From the INT	TERNATIONAL BU	JREAU
KOH PATENTOFFICE PCT	To:		
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year) 13 December 2001 (13.12.01)	1	ent Office Building, 28th Flo saka 1-chome	oor
Applicant's or agent's file reference P-35490		IPORTANT NOTI	FICATION
International application No. PCT/JP00/05113		ng date (day/month/ye 100 (28.07.00)	ear)
The following indications appeared on record concerning:      X the applicant     X the inventor	the agent	the commo	n representative
Name and Address OHNISHI, Noriyuki	State J	of Nationality P	State of Residence JP
National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, Ministry of Economy, Trade and Industry National Institute of Materials and Chemical Research 1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi,		nhone No.	1
Ibaraki 305-0046 Japan	Telep	rinter No.	
The International Bureau hereby notifies the applicant that to the person		e has been recorded c	concerning:
Name and Address OHNISHI, Noriyuki Chisso Corporation	J	of Nationality P hone No.	State of Residence JP
Yokohama Research Center 5-1, Okawa Kanazawa-ku Yokohama-shi Kanagawa 236-8605		mile No.	
Japan	Telep	rinter No.	
3. Further observations, if necessary:			
4. A copy of this notification has been sent to:			
X the receiving Office	the	e designated Offices o	concerned
the International Searching Authority the International Preliminary Examining Authority		e elected Offices cond	erned
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20. Switzerland	Authorized officer	Susumu KUB	1/1/

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35



## PATENT COOPERATION TREATY

**PCT** 

# NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE

(PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028

Date of mailing (day/month/year) 13 December 2001 (13.12.01)	]  JAPO	DN	
Applicant's or agent's file reference P-35490		IMPORTANT NOT	IFICATION
International application No. PCT/JP00/05113		nal filing date (day/month/y uly 2000 (28.07.00)	ear)
The following indications appeared on record concerning:      X the applicant      X the inventor	the agen	t the comm	on representative
Name and Address		State of Nationality	State of Residence
YOSHIDA, Mikiko		JP	JP
National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, Ministry of Economy, Trade and Industry National Institute of		Telephone No.	<u> </u>
Materials and Chemical Research 1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi,	i	Facsimile No.	
Ibaraki 305-0046 Japan		Teleprinter No.	
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that the	ne following	change has been recorded	concerning:
the person the name X the add		the nationality	the residence
Name and Address		State of Nationality	State of Residence
YOSHIDA, Mikiko	<b>.</b> -	JP	JP
10-18, Hanabatake 2-chome Tsukuba-shi Ibaraki 300-3261	′ ·	Telephone No.	
Japan ·		Facsimile No.	
		Teleprinter No.	
3. Further observations, if necessary:			
4. A copy of this notification has been sent to:	<u> </u>		
X the receiving Office		the designated Offices	concerned
the International Searching Authority	1	VI at a stand Officer one	normad
	L	X the elected Offices cor	icemed

Authorized officer

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Susumu KUBØ

Form PCT/IB/306 (March 1994)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes

1211 Geneva 20, Switzerland

004537122

## PATENT COOPERATION TREATY

OEC. 18. 2001 FICE PCT	
050 1 8. 2001	From the INTERNATIONAL BUREAU
10-1	То:
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE  (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)  Date of mailing (day/month/year)	OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 JAPON
13 December 2001 (13.12.01)	
Applicant's or agent's file reference P-35490	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP00/05113	International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)
The following indications appeared on record concerning:	
X the applicant X the inventor	the agent the common representative
Name and Address	State of Nationality State of Residence  JP JP
UENO, Katsuhiko National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, Ministry of Economy, Trade and	Telephone No.
Ministry of Economy, Trade and Industry National Institute of Materials and Chemical Research 1, Higashi 1-chome, Tsukuba-shi,	Facsimile No.
Ibaraki 305-0046 Japan	Teleprinter No.
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that t	the following change has been recorded concerning:
the person the name X the add	dress the nationality the residence
Name and Address	State of Nationality State of Residence  JP JP
UENO, Katsuhiko National Institute of Advanced Industrial Science and Technology	Telephone No.
Tsukuba Center 1-1, Higashi 1-chome Tsukuba-shi, Ibaraki 305-8561	Facsimile No.
Japan Japan	Teleprinter No.
	relephine No.
3. Further observations, if necessary:	
4. A copy of this notification has been sent to:	
X the receiving Office	the designated Offices concerned
the International Searching Authority	X the elected Offices concerned
the International Preliminary Examining Authority	other:
The International Bureau of WIPO	Authorized officer
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Susumu KUBØ
Facsimile No.: (41.22) 740 14 35	Telephone No.: (41,22) 338 83 38

Form PCT/IB/306 (March 1994)

004537123



From the INTERNATIONAL BUREAU

To:

OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028

# **PCT**

#### NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

Date of mailing (day/month/year) 03 November 2000 (03.11.00)	JAPON		
Applicant's or agent's file reference P-35490	IMPORTANT NOTIFICATION		
nternational application No. PCT/JP00/05113	International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)		
nternational publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 29 July 1999 (29.07.99)		
Not yet published	29 July 1999 (29.07.99)		

JAPAN as represented by DIRECTOR GENERAL OF AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY et al

- The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the
  International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise
  indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority
  document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(\*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date

Priority application No.

Country or regional Office or PCT receiving Office

Date of receipt of priority document

29 July 1999 (29.07.99)

11/215667

JP

12 Sept 2000 (12.09.00)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

S. Mandallaz

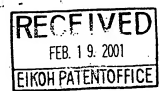
Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/304 (July 1998)

003635438





PCT

#### NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL **APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES**

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

#### From the INTERNATIONAL BUREAU

OGURI, Shohei Eikoh Patent Office ARK Mori Building, 28th Floor 12-32, Akasaka 1-chome Minato-ku Tokyo 107-6028 **JAPON** 

Date of mailing (day/month/year)	
08 February 2001 (08.02.01)	

Applicant's or agent's file reference

P-35490

IMPORTANT NOTICE

International application No. PCT/JP00/05113

International filing date (day/month/year) 28 July 2000 (28.07.00)

Priority date (day/month/year) 29 July 1999 (29.07.99)

**Applicant** 

JAPAN as represented by DIRECTOR GENERAL OF AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY et al

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time: EP.JP

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 08 February 2001 (08.02.01) under No. WO 01/09141

#### REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

#### REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Facsimile No. (41-22) 740.14.35 Telephone No. (41-22) 338.83.38

# Translation



# **PCT**

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference P-35490	FOR FURTHER ACTION		ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date (day/n	nonth/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/JP00/05113	28 July 2000 (28.0°	7.00)	29 July 1999 (29.07.99)
International Patent Classification (IPC) or n C07D 495/04, C08F 20/54, 20/3			
Applicant JAPAN as represented by DIRI INDUSTRIAL SCIENCE AND TE	ECTOR-GENERAL OF N CHNOLOGY, MINISTR	ATIONAL Y OF ECON	INSTITUTE OF ADVANCED NOMY, TRADE AND INDUSTRY
This international preliminary exam     and is transmitted to the applicant ac		by this Intern	ational Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, including	ng this cover sl	neet.
amended and are the basis fo	ied by ANNEXES, i.e., sheets of r this report and/or sheets contai Administrative Instructions und	ning rectificat	on, claims and/or drawings which have been clions made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a to	otal of sheets.		
3. This report contains indications rela	ting to the following items:		
I Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment	of opinion with regard to novelty	, inventive ste	p and industrial applicability
IV Lack of unity of inv	rention		
V Reasoned statement citations and explan	under Article 35(2) with regard attions supporting such statemen	to novelty, in t	ventive step or industrial applicability;
VI Certain documents of	cited		
VII Certain defects in th	ne international application		
VIII Certain observation	s on the international application	1	
Date of submission of the demand	Date of	f completion o	f this report
13 February 2001 (13.0	02.01)	24	May 2001 (24.05.2001)
Name and mailing address of the IPEA/JP	Author	ized officer	
Facsimile No.	Teleph	one No.	

THIS PAGE BLANK (USPYU,



International application No.

# PCT/JP00/05113

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

I.	Basis	of the re	report	
1.	With	regard to	to the elements of the international application:*	
	$\boxtimes$	the inte	ternational application as originally filed	
	$\overline{\Box}$	the desc	escription:	
	_	pages	·	, as originally filed
		pages		iled with the demand
		pages		
	$\Box$			
	Ш	the clair		
		pages .		_, as originally filed
		pages		
		pages .		iled with the demand
		pages .	, filed with the letter of	
	$\Box$	the drav	awings:	
		pages		, as originally filed
		pages	, f	iled with the demand
		pages		
	$\Box$	he seque	nence listing part of the description:	
	Ш,	pages		as ariainally filed
		pages		
		pages	, filed with the letter of	
2.	the in	nternation	to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in tonal application was filed, unless otherwise indicated under this item.  nts were available or furnished to this Authority in the following language	
		the lang	nguage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).	
		the lang	nguage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).	
		the lang	nguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (u 3).	nder Rule 55.2 and/
3.			to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application examination was carried out on the basis of the sequence listing:	n, the international
	Щ	containe	ined in the international application in written form.	
	Щ	filed tog	ogether with the international application in computer readable form.	
	Ш	furnishe	hed subsequently to this Authority in written form.	
		furnishe	hed subsequently to this Authority in computer readable form.	
			statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the ational application as filed has been furnished.	e disclosure in the
			tatement that the information recorded in computer readable form is identical to the written surfurnished.	sequence listing has
4.		The ame	mendments have resulted in the cancellation of:	
		t	the description, pages	į
		L t	the claims, Nos.	
		L t	the drawings, sheets/fig	
5.			eport has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	een considered to go
	in thi		sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Artic t as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amen	
		,	nent sheet containing such amendments must be referred to under item I and annexed to this repor	t.
	-			



International application No.
PCT/JP 00/05113

Statement					
Novelty (N)			Claims	5-12	YES
			Claims	1-4	NO
Inventive ste	p (IS)		Claims		YES
			Claims	1-12	NO
Industrial app	olicability	(IA)	Claims	1-12	YES
			Claims		NO
Documen	it 1:	RNA D the A 15 (r Corp.	iels-Aldera merican Cher eceived by	l., "Characteristics se Active Site," Jour mical Society, Vol. 1 Japan Science and Tec. 999), pp. 3614-3617,	nal of 21, No. hnology
Documen		new C Necle	-5 biotinyla osides Nucle ), pp. 233-2	., "Convenient preparated dUTP derivative," eotides, Vol. 5, No. 241, Scheme 1, Substra	, 3 ate 3
Documen	t 3:			(Unilever PLC), 27 Ma: re document, esp. p. 1	

500198, A

(24.06.87), also JP, 62-156561, A

lines 2-4, also EP, 178790, A1 and JP, 62-

Document 5: EP, 914835, A2 (Alomone Labs Ltd.), 12 May 1999 (12.05.99), entire document, p. 5, lines 47-52 (Family: none)

Document 6: JP, 2-96581, A (Shiseido Co., Ltd.), 9 April 1990 (09.04.90), Table II

Document 7: US, 5863748, A (New Life Science Products, Inc.), 26 January 1999 (26.01.99) (Family: none)

Form PCT/IPEA/409 (Box V) (January 1994)

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/JP 00/05113

Document 8: WO, 95/31730, Al (Microscreen Corp.), 23

November 1995 (23.11.95), entire document,
esp. Example 6 and Example 8, also US,
5750357, A

Document 9: EP, 11777, Al (F. Hoffmann-La Roche AG), 11

June 1980 (11.06.80), also US, 4245104, A

Document 10: EP, 922715, A2 (Agency of Industrial Science and Technology MITI; Japan Chemical Innovation Institute), 16 June 1999 (16.06.99), also JP, 11-171928, A2

Document 11: JP, 9-49830, A (Terumo Corp.), 18 February 1997 (18.02.97) (Family: none)

Document 12: WO, 97/329, A (Yeda Research and Development Co,. Ltd.), 3 January 1997 (03.01.97), also EP, 871658, A and JP, 11-507920, A

Document 13: WO, 96/4402, A1 (The Regents of the University of California), 15 February 1996 (15.02.96), also US, 5582985, A and JP, 10-503655, A and EP, 774013, A

#### Explanation

#### Claims 1 and 2

Documents 1 to 10 disclose examples of the compounds described in Claims 1 and 2. Therefore, the inventions described in Claims 1 and 2 are features disclosed in Documents 1 to 10 and are not novel.

#### Claims 3 and 4

Documents 3, 4, 5, 7, 8, and 10 disclose the manufacture of macromolecular compounds with the aforementioned compounds as polymer ingredients or copolymer ingredients. Therefore, the inventions described in Claims 3 and 4 are features disclosed in Documents 3, 4, 5, 7, 8, and 10 and are not novel.

Form PCT/IPEA/409 (Box V) (January 1994)



#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/JP 00/05113

Claims 5 to 12

It would be obvious to a person skilled in the art to use biotin-like substances disclosed in Documents 3, 4, 5, 7, 8, and 10 as a substitute for the biotin used in various known macromolecular compounds and/or base materials such as those disclosed in Documents 11 to 13. Therefore, the inventions described in Claims 5 to 12 do not involve an inventive step in the light of features disclosed on Documents 3, 4, 7, 8, 10, and 11 to 13.

Form PCT/IPEA/409 (Box V) (January 1994)



# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/05113

	n published document	s (Rule 70.10)					
	Application No. Patent No.	_	Priority date (valid claim) (day/month/year)				
	WO, 99/64378, A1	, 99/64378, A1 16 December 1999 (16.12.1999)		10 June 1999 (10.06.1999)		10 June 1998 (10.06.199	
	[E, X]						
n-w	ritten disclosures (Rul	le 70.9)				7	
	Kind of non-written	disclosure I	Date of non-writ	ten disclosure		of written disclosure o non-written disclosure	
			(day/mont	h/year)	(a	ay/month/year)	

Form PCT/IPEA/409 (Box VI) (July 1998)

# Translation

# PATENT COOPERATION TREATY

# **PCT**

RECEIVED
DEC. - 6. 2001
EIKOH PATENTOFFICE

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference P-35490	FOR FURTHER ACTION	SeeNotificat Examination	ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416)			
International application No.	International filing date (day/	, ,	Priority date (day/month/year)			
PCT/JP00/05113	28 July 2000 (28.0	07.00)	29 July 1999 (29.07.99)			
International Patent Classification (IPC) or na C07D 495/04, C08F 20/54, 20/38						
Applicant	10000 00000					
JAPAN as represented by DIRE INDUSTRIAL SCIENCE AND TE	JAPAN as represented by DIRECTOR-GENERAL OF NATIONAL INSTITUTE OF ADVANCED INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY, MINISTRY OF ECONOMY, TRADE AND INDUSTRY					
<ol> <li>This international preliminary examination report has been prepared by this International Preliminary Examining Authority and is transmitted to the applicant according to Article 36.</li> </ol>						
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, includi	ng this cover sl	neet.			
amended and are the basis for	This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).					
These annexes consist of a tot	ral of sheets.					
3. This report contains indications relati	3. This report contains indications relating to the following items:					
Basis of the report	Basis of the report					
II Priority						
III Non-establishment of	f opinion with regard to novelt	v, inventive ste	p and industrial applicability			
IV Lack of unity of inve	ention					
V Reasoned statement u	under Article 35(2) with regard tions supporting such statemen	to novelty, inv t	rentive step or industrial applicability;			
VI Certain documents ci	ited					
VII Certain defects in the	international application					
VIII Certain observations	on the international application	ı				
Date of submission of the demand	Date o	completion of	this report			
13 February 2001 (13.02			Мау 2001 (24.05.2001)			
Name and mailing address of the IPEA/JP	Author	ized officer				
Facsimile No.	Teleph	one No.				

International application No.

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP00/05113

I.	Basis	of the r	eport
1.	With	regard t	o the elements of the international application:*
	$\boxtimes$	the inte	ernational application as originally filed
		the des	scription:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
		the clai	
	ш	pages	as originally filed
		pages	, as amended (together with any statement under Article 19
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
	$\Box$	ماد ماده	$\cdot$
	ш	the dra	
		pages	, as originally filed
		pages pages	, filed with the letter of
	L] t	he seque	ence listing part of the description:
		pages	, as originally filed
		pages	, filed with the demand
		pages	, filed with the letter of
2.	the in	nternation	o the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which nal application was filed, unless otherwise indicated under this item.  ts were available or furnished to this Authority in the following language which is:
		the lan	guage of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).
		the lan	guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).
		the lan or 55.3	guage of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/).
3.	With	regard minary e:	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international xamination was carried out on the basis of the sequence listing:
	Ц	contain	ned in the international application in written form.
	$\square$	filed to	gether with the international application in computer readable form.
	$\square$	furnish	ed subsequently to this Authority in written form.
	$\square$	furnish	ed subsequently to this Authority in computer readable form.
			atement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the tional application as filed has been furnished.
			atement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has imished.
4.		The am	nendments have resulted in the cancellation of:
	_		the description, pages
		$\equiv$	the claims, Nos
			the drawings, sheets/fig
5.		This rep	nort has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
	in thi		sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16
		,	ent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

International application No.
PCT/JP 00/05113

# INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;

Statement			
Novelty (N)	Claims	5-12	YES
	Claims	1-4	NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1-12	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-12	YES
	Claims		NO
Citations and explanations			
		L., "Characteristics	
		se Active Site," Jour	
tl	ne American Cher	nical Society, Vol. 1	21, No.
15	(received by	Japan Science and Tec	hnology
Co	orp. in April 19	999), pp. 3614-3617,	Table 1,
Sı	ubstrate 9		
Document 2: No	elson, P. et al	., "Convenient prepar	ation of
ne	ew C-5 biotinyla	ated dUTP derivative,	"
Ne	ecleosides Nucle	eotides, Vol. 5, No.	3
(	1986), pp. 233-2	241, Scheme 1, Substr	ate 3
Document 3: W	o, 86/1899, A1	(Unilever PLC), 27 Ma	rch 1986
		re document, esp. p.	
		EP, 178790, Al and JP	
	00198, A	,	
		Unilever PLC), 24 Jun	e 1987
		JP, 62-156561, A	
·		Alomone Labs Ltd.), 1	2 Mav
		entire document, p.	
	999 (12.05.99), 7-52 (Family: n		0, 11110

1990 (09.04.90), Table II

Document 6: JP, 2-96581, A (Shiseido Co., Ltd.), 9 April

none)

Document 8: WO, 95/31730, Al (Microscreen Corp.), 23

November 1995 (23.11.95), entire document,
esp. Example 6 and Example 8, also US,
5750357, A

Document 9: EP, 11777, A1 (F. Hoffmann-La Roche AG), 11
June 1980 (11.06.80), also US, 4245104, A

Document 10: EP, 922715, A2 (Agency of Industrial Science and Technology MITI; Japan Chemical Innovation Institute), 16 June 1999 (16.06.99), also JP, 11-171928, A2

Document 11: JP, 9-49830, A (Terumo Corp.), 18 February 1997 (18.02.97) (Family: none)

Document 12: WO, 97/329, A (Yeda Research and Development Co,. Ltd.), 3 January 1997 (03.01.97), also EP, 871658, A and JP, 11-507920, A

Document 13: WO, 96/4402, A1 (The Regents of the University of California), 15 February 1996 (15.02.96), also US, 5582985, A and JP, 10-503655, A and EP, 774013, A

Explanation

Claims 1 and 2

Documents 1 to 10 disclose examples of the compounds described in Claims 1 and 2. Therefore, the inventions described in Claims 1 and 2 are features disclosed in Documents 1 to 10 and are not novel.

Claims 3 and 4

Documents 3, 4, 5, 7, 8, and 10 disclose the manufacture of macromolecular compounds with the aforementioned compounds as polymer ingredients or copolymer ingredients. Therefore, the inventions described in Claims 3 and 4 are features disclosed in Documents 3, 4, 5, 7, 8, and 10 and are not novel.

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/JP 00/05113

Claims 5 to 12

It would be obvious to a person skilled in the art to use biotin-like substances disclosed in Documents 3, 4, 5, 7, 8, and 10 as a substitute for the biotin used in various known macromolecular compounds and/or base materials such as those disclosed in Documents 11 to 13. Therefore, the inventions described in Claims 5 to 12 do not involve an inventive step in the light of features disclosed on Documents 3, 4, 7, 8, 10, and 11 to 13.

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.

PCT/JP00/05113

tain documents cited		<del></del>	·		<u> </u>	
ain published document	s (Rule 70.10)				to.	
Application No. Patent No.	Publica (day/mo	ation date onth/year)	Filing date (day/month/year)  10 June 1999 (10.06.1999)		Priority date (valid claim) (day/month/year)  10 June 1998 (10.06.199	
WO, 99/64378, A1	16 December	1999 (16.12.1999)				
[E, X]						
				-		
·			•		•	
•						
		•				
					,	
vritten disclosures (Rule 70.9)		•	Date of non-written disclosure referring		Date of written disclosure referring to non-written disclosure (day/month/year)	
Kind of non-written disclosure						
<del></del>				-		
	•	·				
				•		



#### 特許協力条約

今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/

IPEA/416)を参照すること。

PCT

#### 国際予備審査報告

REC'D 0 8 JUN 2001

WIPO PCT



(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人

の書類記号 P-35490	I PEA/416) を参照すること。								
国際出願番号 PCT/JP00/05113	国際出願日 (日.月.年) 28	07.00	優先日 (日.月.年) 29.07.99						
国際特許分類 (IPC) Int. Cl <sup>7</sup> C07D495/04, C08F20/54, C08F20/38, C12N11/08									
出願人(氏名又は名称) 経済産業省産業技術総合研究所長が代表する日本国									
ファック・ション・ローマ (中央・大田・大田・大田・大田・大田・大田・大田・大田・大田・大田・大田・大田・大田・									
1. 国際予備審査機関が作成したこの国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。									
2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で5 ページからなる。									
□ この国際予備審査報告には、附属書類、つまり補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関に対してした訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面も添付されている。 (PCT規則70.16及びPCT実施細則第607号参照) この附属書類は、全部で ページである。									
3. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。									
I X 国際予備審査報告の基礎 .									
Ⅱ 圆 優先権	Ⅱ    優先権								
Ⅲ									
IV									
V 区 PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるための文献及び説明 VI 区 ある種の引用文献									
VII 国際出願の不備	VII 国際出願の不備								
VII 国際出願に対する意見	VIII 国際出願に対する意見								
国際予備審査の請求書を受理した日 13.02.01		国際予備審査報告を作成した日 24.05.01							
名称及びあて先 日本国特許庁(IPEA/JP 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4		特許庁審査官(権限 田村 聖子 電話番号 03-3	i i						

1

Ι.	国際予備審查	報告の基礎			
1.	この国際予備? 応答するため! PCT規則70.	こ提出された差し替	願書類に基づいて作成され え用紙は、この報告書に	れた。(法第6条(PC おいて「出願時」とし、	T14条)の規定に基づく命令に T14条)の規定に基づく命令に 本報告書には添付しない。
	X 出願時の国際	祭出願書類			
	明細書 明細書 明細書	第 第 	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書	
	請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第 第 第		出願時に提出されたもら PCT19条の規定に 国際予備審査の請求書	基づき補正されたもの と共に提出されたもの
_	請求の範囲	第	項、		_ 付の書簡と共に提出されたもの
	図面 図面 図面	第 第 第	ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	出願時に提出されたも( 国際予備審査の請求書	
Ļ	明細書の配列	刊表の部分 第 刊表の部分 第 刊表の部分 第	ページ、 ページ、 	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書	
2.	上記の出願書業	質の言語は、下記に	示す場合を除くほか、この	の国際出願の言語である。	
	上記の書類は、	下記の言語である	語である	<b>3</b> .	
	☐ PCT規	則48.3(b)にいう国	- P C T 規則23.1(b)にいい際公開の言語 5れた P C T 規則55.2また		寄
3.	この国際出願に	は、ヌクレオチド又に	はアミノ酸配列を含んでは	おり、次の配列表に基づ	き国際予備審査報告を行った。
	=	出願に含まれる書面 出願と共に提出され	īによる配列表 ıたフレキシブルディスク	による配列表	
	=		E(または調査)機関に提		表
	=		E(または調査)機関に提 「配列表が出願時における	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	イスクによる配列表 超える事項を含まない旨の陳述
	書の提出	があった			した配列が同一である旨の陳述
4.		記の書類が削除され 第			
	-	第	項		
L	」図面	図面の第		<b>ジ</b> /図	
5	れるので、そ	の補正がされなかっ		(PCT規則70.2(c)	۵囲を越えてされたものと認めら この補正を含む差し替え用紙は上

V.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	を性についての法第12条	(РСТЗ5条(2))	に定める見解、	それを裏付ける
1.	見解				
	新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	5-12 1-4		有 無
	進歩性(IS)	請求の範囲			———— <sup>灬</sup> 有
		請求の範囲	1-12		
	産業上の利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-12		有 
		_			

#### 2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1 Tarasow T. et. al., "Characteristics of an RNA Diels-Alderase Active Site.", J. Am. Chem. Soc., Vol. 121, No. 15(1999年4月科学技術振興事業団受け入れ)P. 3614-3617, Table 1 Substrate 9

文献 2 NELSON P. et. al., "Convenient preparation of new C-5 biotinylated d UTP derivative.", Nucleosides Nucleotides, Vol. 5, No. 3(1986) P. 233-241, SCHE ME I Substrate 3

文献 3 W0,86/1899,A1 (Unilever PLC) 27.3月.1986 (27.03.86) whole document, especially P.11, Lines 2-4 & EP,178790,A1 & JP,62-500198,A

文献 4 EP, 226470, A2 (Unilever PLC) 24.6月.1987 (24.06.87) & JP, 62-156561, A

文献 5 EP, 914835, A2 (Alomone Labs Ltd.) 12.5月.1999 (12.05.99) Whole Document P.5, Lines 47-52 (No Family)

文献 6 JP, 2-96581, A(株式会社 資生堂) 9.4月.1990 (09.04.90) 表II

文献 7 US, 5863748, A (New Life Science Products, Inc.) 26.1月.1999 (26.01.99) (No Family)

文献 8 W0,95/31730,A1(Microscreen Corp.)23.11月.1995(23.11.95)Whole Document, especially Example 6 & Example 8 & US,5750357,A

文献 9 EP, 11777, A1 (Hoffmann-La Roche, F., und Co. A.-G.) 11.6月.1980 (11.06.80) & US, 4245104, A

文献10 EP,922715,A2(Agency of Industrial Science and Technology MITI; Jap an Chemical Innovation Institute)16.6月.1999(16.06.99) & JP,11-171928,A2

国際出願番号 PCT/JP00/05113

	<u> </u>	<del></del>		
. ある種の公表され	た文書(PCT#	到70. 10)		
出願番 特許番		公知日 (日.月.年)	出願日 優生	先日 (有効な優先権の主張 (日.月.年)
VO, 99/6437 [E, X]	8, A1	16. 12月. 1999 (16. 12. 99)	10.6月.1999 (10.06.99)	10. 6月.1998 (10.06.98)
				·
		,		
書面による開示以外のE		表別(0.9) 書面による開示以外の開示 (日.月.年)		示以外の開示に言及してい の日付(日.月.年)
	_			
				2,111 (F1 )21 1/

# 補充欄 (いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

#### 第 V 欄の続き

文献 1 1 JP, 9-49830, A(テルモ株式会社) 18. 2月. 1997 (18. 02. 97) (ファミリーなし)

文献12 W0,97/329,A(イエダ リサーチ アンド デベロップメント カンパニーリミテッド)3.1月.1997 (03.01.97) & EP,871658,A & JP,11-507920,A

文献13 W0,96/4402,A1(ザ リージェンツ オブ ザ ユニバーシティ オブ カリフォルニア)15.2月.1996(15.02.96) & US,5582985,A & JP,10-503655,A & EP,774013,A

## 備考

# 請求の範囲1、2

文献 $1\sim10$ には、請求の範囲1及び2に記載の化合物の実施例等が記載されているから、請求の範囲1及び2に記載の発明は、文献 $1\sim10$ に記載の事項であり、新規性を有さない。

# 請求の範囲3、4

文献3,4,5,7,8,10には、上記化合物を重合成分又は共重合成分として 高分子化合物を製造することが記載されているから、請求の範囲3及び4に記載の発 明は、文献3、4、5、7、8又は10に記載の事項であり、新規性を有さない。

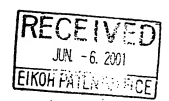
## 請求の範囲5-12

文献 $11\sim13$ に記載されているような、ビオチンを用いる種々の周知の高分子化合物、材料において、それらの文献に記載のビオチンに代えて、文献3、4、5、7、8、10に記載のビオチン類似物を用いることは当業者に自明であるから、請求の範囲 $5\sim12$ に記載の発明は、文献3、4、5、7、8 又は10、及び、文献 $11\sim13$ に記載の事項から進歩性を有さない。

#### 符 許 協 力 条 約

PCT

# 国際予備審査報告



(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

	人又は代理人 類記号 P-35490	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(様式PCT/ IPEA/416)を参照すること。					
	出願番号 T/JP00/05113	国際出願日 (日.月.年) 28.07.00 <b>後</b> 先日 (日.月.年) 29.07.99					
	国際特許分類 (IPC) Int. Cl' C07D495/04, C08F20/54, C08F20/38, C12N11/08						
出願	出願人(氏名又は名称) 経済産業省産業技術総合研究所長が代表する日本国						
1.	国際予備審査機関が作成したこの	国際予備審査報告を法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。					
2.	この国際予備審査報告は、この表	ffを含めて全部で <u>5</u> ページからなる。					
	□ この国際予備審査報告には、F 査機関に対してした訂正を含む (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で						
3.	この国際予備審査報告は、次の内容	子を含む。					
	I X 国際予備審査報告の基礎						
	Ⅱ □ 優先権						
	Ⅲ	上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成					
	IV 開の単一性の欠如						
	V       X       PCT35条(2) に規定での文献及び説明         VI       X       ある種の引用文献	- る新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを裏付けるため -					
	VII 国際出願の不備						
	VII 国際出願に対する意見						
	. ^						
国際	予備審査の請求書を受理した日 13.02.01	国際予備審査報告を作成した日 24.05.01					
名称及	名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3452						

I.		国際予備審查報	段告の基礎	ē			
1.	. E		に提出され	れた差し替え用紙は、			T14条)の規定に基づく命令に 本報告書には添付しない。
	X	出願時の国際	祭出顧書類	<b></b>		•	
		明細書 明細書 明細書	第 第 第		_ ページ、 _ ページ、 _ ページ、	出願時に提出されたも 国際予備審査の請求書	
		請求の範囲 請求の範囲 請求の範囲	第		— 項、 項、 	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に 国際予備変本の熱サま	- の 基づき補正されたもの
		請求の範囲			現、 項、	国際予備審査の請求書	と共に提出されたもの _ 付の書簡と共に提出されたもの -
		図面 図面	第 第 第		ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	国際予備審査の請求書	
		明細書の配列 明細書の配列 明細書の配列	列表の部分	第	_ページ、 _ページ、 _ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書	
2.	ī	:記の出願書類	頁の言語は	は、下記に示す場合を	:除くほか、こ(	の国際出願の言語である。	•
	Ŧ	上記の書類は、	下記の言	[語である	語である	<b>ა</b> .	
	[ [	PCT規則	則48.3(b)	提出されたPCT規則 )にいう国際公開の言 めに提出されたPCコ	語	う翻訳文の言語 :は55.3にいう翻訳文の言	· 音
3.	٤	の国際出願け	ま、ヌクレ	オチド又はアミノ酸	記列を含んでは	おり、次の配列表に基づき	き国際予備審査報告を行った。
	Ĺ	] この国際	出願に含:	まれる書面による配列	列表		
	L	<b>-</b>		に提出されたフレキシ 空子傷変态(または郭			• ••
	[					出された書面による配列 出されたフレキシブルデ	
		出願後に担	提出した書				超える事項を含まない旨の陳述
		書の提出が 書面による 書の提出が	る配列表に		レキシブルディ	スクによる配列表に記録	とした配列が同一である旨の陳述
4.		明細書		が削除された。 	_ベージ		
	=		第 図面の第		_項 ペーシ	ジ/図	
5.	_	れるので、そ	の補正が		して作成した。	(PCT規則70.2(c) こ	۵囲を越えてされたものと認めら この補正を含む差し替え用紙は上

#### 国際予備審查報告

v.	新規性、進歩性又は産業上の利用可能 文献及び説明	性についての法第12条(P	CT35条(2)) に定める見	解、それを裏付ける
1.	見解			
	新規性(N)	請求の範囲 請求の範囲	5-12 1-4	
	進歩性(IS)	請求の範囲 請求の範囲	1-12	
•	産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲 請求の範囲	1-12	

### 2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1 Tarasow T. et. al., "Characteristics of an RNA Diels-Alderase Active Site.", J. Am. Chem. Soc., Vol. 121, No. 15(1999年4月科学技術振興事業団受け入れ)P. 3614-3617, Table 1 Substrate 9

文献 2 NELSON P. et. al., "Convenient preparation of new C-5 biotinylated d UTP derivative.", Nucleosides Nucleotides, Vol. 5, No. 3(1986) P. 233-241, SCHE ME I Substrate 3

文献 3 WO, 86/1899, A1 (Unilever PLC) 27.3月.1986 (27.03.86) whole document, especially P.11, Lines 2-4 & EP, 178790, A1 & JP, 62-500198, A

文献 4 EP, 226470, A2 (Unilever PLC) 24.6月.1987 (24.06.87) & JP, 62-156561, A

文献 5 EP, 914835, A2(Alomone Labs Ltd.) 12.5月.1999(12.05.99) Whole Document P.5, Lines 47-52 (No Family)

文献 6 JP, 2-96581, A(株式会社 資生堂) 9.4月.1990 (09.04.90) 表II

文献 7 US, 5863748, A (New Life Science Products, Inc.) 26.1月.1999(26.01.99)(No Family)

文献 8 WO, 95/31730, A1 (Microscreen Corp.) 23.11月.1995(23.11.95) Whole Document, especially Example 6 & Example 8 & US, 5750357, A

文献 9 EP, 11777, A1 (Hoffmann-La Roche, F., und Co. A.-G.) 11.6月.1980 (11.06.80) & US, 4245104, A

文献 1 O EP, 922715, A2(Agency of Industrial Science and Technology MITI; Jap an Chemical Innovation Institute) 16.6月.1999(16.06.99) & JP, 11-171928, A2

# VI. ある種の引用文献 1. ある種の公表された文書 (PCT規則70.10) 出願番号 公知日 出願日 優先日(有効な優先権の主張) 特許番号 (日.月.年) (日.月.年) (日.月.年)

WO, 99/64378, A1 16.12月.1999 10.6月.1999 10.6月.1998 [E, X] (16.12.99) (10.06.99) (10.06.98)

2. 書面による開示以外の開示 (PCT規則70.9)

 書面による開示以外の開示の種類
 書面による開示以外の開示の日付
 書面による開示以外の開示に言及している

 (日.月.年)
 書面の日付(日.月.年)

# 補充欄(いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

#### 第 V 欄の続き

文献 1 1 JP, 9-49830, A (テルモ株式会社) 18. 2月. 1997 (18. 02. 97) (ファミリーなし)

文献 1 2 WO, 97/329, A(イエダ リサーチ アンド デベロップメント カンパニーリミテッド) 3. 1月. 1997 (03. 01. 97) & EP, 871658, A & JP, 11-507920, A

文献13 W0,96/4402,A1(ザ リージェンツ オブ ザ ユニバーシティ オブ カリフォルニア)15.2月.1996(15.02.96) & US,5582985,A & JP,10-503655,A & EP,774013,A

## 備考

請求の範囲1、2 文献1~10には、請求の範囲1及び2に記載の化合物の実施例等が記載されているから、請求の範囲1及び2に記載の発明は、文献1~10に記載の事項であり、新規性を有さない。

請求の範囲 3、 4 文献 3, 4, 5, 7, 8, 10 には、上記化合物を重合成分又は共重合成分として高分子化合物を製造することが記載されているから、請求の範囲 3 及び 4 に記載の発明は、文献 3 、4 、5 、7 、8 又は 1 0 に記載の事項であり、新規性を有さない。

請求の範囲 5-12 文献  $11\sim13$  に記載されているような、ビオチンを用いる種々の周知の高分子化合物、材料において、それらの文献に記載のビオチンに代えて、文献 3、4、5、7、8、10 に記載のビオチン類似物を用いることは当業者に自明であるから、請求の範囲  $5\sim12$  に記載の発明は、文献 3、4、5、7、8 又は 10、及び、文献 11  $\sim13$  に記載の事項から進歩性を有さない。



 $P \subset T$ 

# 国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 ・ の書類記号 P-35490	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220) 及び下記5を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP00/05113	国際出願日 (日.月.年) 28.07.00 優先日 (日.月.年) 29.07.99
出願人 (氏名又は名称) 工業技術	院長が代表する日本国
国際調査機関が作成したこの国際調理 この写しは国際事務局にも送付される	査報告を法施行規則第41条(PCT18条)の規定に従い出願人に送付する。 る。
この国際調査報告は、全部で 3	ページである。
この調査報告に引用された先行打	支術文献の写しも添付されている。
1	くほか、この国際出願がされたものに基づき国際調査を行った。 れた国際出願の翻訳文に基づき国際調査を行った。
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書	ド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配列表に基づき国際調査を行った。 面による配列表
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスクによる配列表
出願後に、この国際調査機	関に提出された書面による配列表
	関に提出されたフレキシブルディスクによる配列表 る配列表が出願時における国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
1 —	た配列とフレキシブルディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査が	ができない(第 I 欄参照)。
3. 党明の単一性が欠如してい	、る(第Ⅱ欄参照)。
4. 発明の名称は 🗓 出願	<b>頁人が提出したものを承認する。</b>
□ 次に	こ示すように国際調査機関が作成した。
_	<u> </u>
5. 要約は 🗓 出願	<b>頁人が提出したものを承認する。</b>
国際	I欄に示されているように、法施行規則第47条(PCT規則38.2(b))の規定により 際調査機関が作成した。出願人は、この国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ 国際調査機関に意見を提出することができる。
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。 □ 出願	、 頂人が示したとおりである。
□ 出願	<b>頁人は図を示さなかった。</b>
一 本図	図は発明の特徴を一層よく表している。



A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl<sup>7</sup> C07D495/04, C08F20/54, C08F20/38, C12N11/08

## B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl<sup>7</sup> C07D495/04, C08F20/54, C08F20/38, C12N11/08

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

С	•	関連	する	اع	認め	られ	る	猫文
1	3	+1 -						

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Х	Tarasow T. et. al., "Characteristics of an RNA Diels-Alderas e Active Site.", J. Am. Chem. Soc., Vol.121, No.15(1999年4月 科学技術振興事業団受け入れ)P.3614-3617, Table 1 Substrate 9	1, 2
Х	NELSON P. et. al., "Convenient preparation of new C-5 biotin ylated dUTP derivative.", Nucleosides Nucleotides, Vol. 5, No. 3(1986) P. 233-241, SCHEME I Substrate 3	1, 2
X Y	WO, 86/1899, A1(Unilever PLC) 27.3月.1986(27.03.86) whole docume nt, especially P.11, Lines 2-4 & EP, 178790, A1 & JP, 62-50019	1-4 5-12

## X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

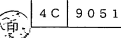
13.10.00

国際調査報告の発送日 17.10.00

特許庁審査官(権限のある職員)

国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP)

田村聖子



郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

電話番号 03-3581-1101 内線 3452



国際出願番号 PCT/JP00/05113

	0 //+ : :	四际山积备号 PC1/JP0	0/05113
	<u>C(続き).</u> 引用文献の	関連すると認められる文献	
	カテゴリー*	<del>                                     </del>	関連する 請求の範囲の番号
		8, A	はなべくが配回り番う
	X Y	EP, 226470, A2 (Unilever PLC) 24.6月.1987(24.06.87) & JP, 62-1565 61, A	1-4 5-12
	X Y	EP, 914835, A2(Alomone Labs Ltd.)12.5月.1999(12.05.99)Whole Do cument P.5, Lines 47-52 (No Family)	1-4 5-12
	Х	JP, 2-96581, A (株式会社 資生堂) 9.4月.1990 (09.04.90) 表II	1, 2
	X Y	US, 5863748, A(New Life Science Products, Inc.) 26.1月.1999 (26.01.99) (No Family)	1-4 5-12
	X Y	WO,95/31730,A1(Microscreen Corp.)23.11月.1995(23.11.95)Whole Document, especially Example 6 & Example 8 & US,5750357,A	1-4 5-12
	X	EP, 11777, A1 (Hoffmann-La Roche, F., und Co. AG.) 11.6月.1980 (11.06.80) & US, 4245104, A	1, 2
	X Y	EP, 922715, A2 (Agency of Industrial Science and Technology MIT I; Japan Chemical Innovation Institute) 16.6月.1999 (16.06.99) & JP, 11-171928, A2	1-4 5-12
	Y	JP, 9-49830, A (テルモ株式会社) 18. 2月. 1997 (18. 02. 97) (ファミリーなし)	5-12
		WO, 97/329, A(イエダ リサーチ アンド デベロップメント カンパニー リミテッド)3.1月.1997 (03.01.97) & EP, 871658, A & JP, 11-507920, A	5-12
		WO, 96/4402, A1(ザ リージェンツ オブ ザ ユニバーシティ オブ カリフォルニア)15.2月.1996(15.02.96) & US, 5582985, A & JP, 10-503655, A & EP, 774013, A	5-12
	PX V	WO, 99/64378, A2(Glycodesign Inc., Can.)16.12月.1999(16.12.99) & AU, 9944930, A	1, 2
—— 焙=	tPCT/IS	A /210 (#0.° ) *** (#1)	

様式PCT/ISA/210 (第2ページの続き) (1998年7月)

===-

#### 特 許 協 力 条 約

PCT

# 国際調査報告 .

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代埋人   の書類記号 P-35490		舌の送付通知様式(PCT/ISA/220)を参照すること。
国際出願番号 PCT/JP00/05113	国際出願日 (日.月.年) 28.07.00、	優先日 (日.月.年) 29.07.99
出願人 (氏名又は名称) 工業技術	院長が代表する日本国	
国際調査機関が作成したこの国際調査 この写しは国際事務局にも送付される	監報告を法施行規則第41条(PCT18彡 5。	条)の規定に従い出願人に送付する。
.この国際調査報告は、全部で3	ページである。	
□ この調査報告に引用された先行打	<b>支術文献の写しも添付されている。</b>	•
	(ほか、この国際出願がされたものに基っれた国際出願の翻訳文に基づき国際調査	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
b. この国際出願は、ヌクレオチト □ この国際出願に含まれる書	ヾ又はアミノ酸配列を含んでおり、次の配 面による配列表	記列表に基づき国際調査を行った。
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスクによる配列表	
	関に提出された書面による配列表	
· <del>=</del>	関に提出されたフレキシブルディスクに る配列表が出願時における国際出願の開 ・	よる配列表 示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述
	た配列とフレキシブルディスクによる配	列表に記録した配列が同一である旨の陳述
2. 請求の範囲の一部の調査が	『できない(第I欄参照)。	
3.	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	
4. 発明の名称は 🗓 出願	<b>1人が提出したものを承認する。</b>	
□ 次に	示すように国際調査機関が作成した。	
<del></del>		
5. 要約は 🗓 出願	[人が提出したものを承認する。	
国際		第47条(PCT規則38.2(b))の規定により 国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ する。
6. 要約書とともに公表される図は、 第図とする。	[人が示したとおりである。	
□ 出願	i人は図を示さなかった。	
, 二 本図	は発明の特徴を一層よく表している。	



## A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl7 C07D495/04, C08F20/54, C08F20/38, C12N11/08

#### B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D495/04, C08F20/54, C08F20/38, C12N11/08

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連する	関連すると認められる文献					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号				
X	Tarasow T. et. al., "Characteristics of an RNA Diels-Alderas e Active Site.", J. Am. Chem. Soc., Vol. 121, No. 15(1999年4月科学技術振興事業団受け入れ)P. 3614-3617, Table 1 Substrate 9	1, 2				
X	NELSON P. et. al., "Convenient preparation of new C-5 biotin ylated dUTP derivative.", Nucleosides Nucleotides, Vol. 5, No. 3(1986) P. 233-241, SCHEME I Substrate 3	1, 2				
X	WO,86/1899,A1(Unilever PLC)27.3月.1986(27.03.86)whole docume nt, especially P.11, Lines 2-4 & EP,178790,A1 & JP,62-50019	1-4 5-12				

## |X| C欄の続きにも文献が列挙されている。

│ │ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 13.10.00 国際調査報告の発送日 17.10.00 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官 (権限のある職員) 日本国特許庁 (ISA/JP) 野便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3452

C (続き) .	関連すると認められる文献	<u> </u>
引用文献の カテゴリー*		関連する 請求の範囲の番号
	8, A	
X Y	EP, 226470, A2 (Unilever PLC) 24.6月.1987(24.06.87) & JP, 62-156561, A	1-4 5-12
X Y	EP, 914835, A2(Alomone Labs Ltd.)12.5月.1999(12.05.99)Whole Document P.5, Lines 47-52 (No Family)	1-4 5-12
Х	JP, 2-96581, A(株式会社 資生堂)9.4月.1990(09.04.90)表II	1, 2
Х Ү	US, 5863748, A(New Life Science Products, Inc.) 26.1月 1999(26.01.99)(No Family)	1-4 5-12
X Y	WO, 95/31730, A1(Microscreen Corp.) 23.11月.1995(23.11.95) Whole Document, especially Example 6 & Example 8 & US, 5750357, A	1-4 5-12
Х .	EP, 11777, A1 (Hoffmann-La Roche, F., und Co. AG.) 11.6月.1980 (11.06.80) & US, 4245104, A	1, 2
X Y	EP, 922715, A2(Agency of Industrial Science and Technology MIT I; Japan Chemical Innovation Institute) 16.6月 1999(16.06.99) & JP, 11-171928, A2	1-4 5-12
Y	JP, 9-49830, A (テルモ株式会社) 18. 2月. 1997 (18. 02. 97) (ファミリーなし)	5-12
Y	WO, 97/329, A(イエダ リサーチ アンド デベロップメント カンパニー リミテッド)3.1月.1997 (03.01.97) & EP,871658, A & JP,11-507920, A	5-12
Y	WO, 96/4402, A1(ザ リージェンツ オブ ザ ユニバーシティ オブ カリフォルニア) 15. 2月. 1996 (15. 02. 96) & US, 5582985, A & JP, 10-503655, A & EP, 774013, A	5-12
PX	WO,99/64378,A2(Glycodesign Inc., Can.)16.12月.1999(16.12.99) & AU,9944930,A	1, 2
		,
	•	

Rec'd PCT/PTO 29 JAN 2002

Version with Markings to Show Changes Made

a polymer by reacting its functional group so that even copolymerization with a monomer having a functional group reactive with a biotin immobilizing reagent makes it possible to synthesize the corresponding copolymer having biotin immobilized to the copolymer but containing the functional group remained unreacted.

Even in the case where the conventional biotin immobilization technique cannot be adopted because the functional group is enclosed in a high molecular chain, appropriate designing of a polymer makes it possible to integrate therein a biotin skeleton as a long polymer chain at any ratio.

biotin or iminobiotin site and exhibiting a lower solution critical temperature (LCST) or upper solution critical solution temperature (UCST) in an aqueous solution was found. It was found that a polymer obtained by copolymerizing the polymerizable biotin derivative of the invention with at least one monomer component selected from acrylamide and methacrylamide is a heat sensitive polymer compound having UCST (upper critical solution temperature) in an aqueous solution or physiological saline.

It was also found that by immobilizing biotin to a thermo-responsive polymer having LCST, the thermo-responsive polymer acquires markedly high aggregation force

Version with Corkings to Show Changes Made

Table-2: Temperature of measurement solution exhibiting 50% of transmittance with varied charging ratio (molar ratio) of acrylamide and biotinol acrylate to obtain copolymer

Wh	en 2,2'-azo	bis(2,4-din sed as an i		onitrile) is	When azoisobutyronitrile is used as an initiator				
	Charged ratio AAm:BA	Transmittance Temperature of 50% solution (°C)		Weight- average molecular weight		Charged ratio AAm:BA	Transmittance Temperature of 50% solution (°C)		Weight- average molecular weight
Ex. 11	30:1	2 (water)	2 (physio- logical saline)	140,000	Ex. 14	20:1	12 (water)	- 5 (physio -logical saline)	32,000
Ex. 12	20:1	18 (water)	15 (physio- logical saline)	89,000	Ex. 15	10:1	45 (water)	50 (physio -logical saline)	18,000
Ex. 13	15:1	37 (water)	28 (physio- logical saline)	98,000					

Molecular weight was measured using "G4000PW" of TOSO.

Physiological saline: Transmittance was measured in physiological saline.

Water: Transmittance was measured in distilled water.

Charged ratio: molar ratio

Polymerization temperature was 45 to 65°C in the presence of 2,2'-azobis(2,4-dimethylvaleronitrile).

Polymenzation temperature was 80°C in the presence of azobisisobutyronitrile.

Concentration of the solution used for measuring transmittance in Example 11 or 12: 6 mg/ml Concentration of the solution used for measuring transmittance in water in Example 13: 10 mg/ml Concentration of the solution used for measuring transmittance in physiological saline in Example 13: 6 mg/ml

Concentration of the solution used for measuring transmittance in Example 14: 22.4 mg/ml Concentration of the solution used for measuring transmittance in Example 15: 6 mg/ml AAm: acrylamide BA: biotinol acrylate

The NMR data (in DMSO) of the acrylamide/biotinolate copolymer (charged molar ratio 20:1) are shown below. Four peaks:  $\delta$  7.5-6.5, s:  $\delta$  6.4, s:  $\delta$  4.3, s:  $\delta$  4.1, s:  $\delta$  3.1, broad:  $\delta$  2.8, broad:  $\delta$  2.1, broad:  $\delta$  1.5-1.3.

The peaks were similar to the balow ones in spite of a

change in the charged ratio (molar ratio). The homopolymer of bitional acrylate exhibited peaks at similar sites to the copolymer except about one peak at  $\delta$  7.5 to 6.5.

The upper critical solution temperature (UCST) of the acrylamide/biotinol acrylate copolymer (charged molar ratio 20:1) is illustrated in FIGS. 1 to 3.

FIG. 1 illustrates a relationship between temperature and transmittance upon heating and upon cooling, wherein UCST (copolymer concentration: 10 mg/ml) of the acrylamide/biotinol acrylate copolymer (charged molar ratio 20:1) in water is indicated.

FIG. 2 illustrates variations of transmittance (upon cooling) of a copolymer which has recognized avidin in physiological saline, wherein variations in avidin recognition capacity of an acrylamide/biotinol acrylate copolymer (charged ratio: 20) in physiological saline (copolymer concentration: 6 mg/ml) and UCST are indicated (only transmittance upon cooling).

FIG. 3 illustrates variations of LCST (upon cooling) of an N-isopropyl acrylamide/biotinol acrylate copolymer by the addition of avidin. This diagram suggests that addition of avidin to an aqueous solution containing the copolymer decreases a change in its transmittance and heightens the solubility of the copolymer.

It has thus been found that a copolymer containing the

containing polymer compound, which comprises polymerizing a polymerizable biotin derivative of formula (I) according to Claim 1 or copolymerizing the derivative with another copolymer component.

- 4. A biotin-component-containing polymer compound, which comprises a polymerizable biotin derivative of formula (I) according to Claim 1 as a polymer component or a copolymer component.
- 5. A polymer compound which exhibits UCST (upper critical solution temperature) in an aqueous solution, the polymer compound comprising a polymerizable biotin derivative of formula (I) according to Claim 1 and acrylamide or methacrylamide as a copolymer component.
- 6. A polymer compound which exhibits LCST (lower critical solution temperature) in an aqueous solution, the polymer compound comprising a polymerizable biotin derivative of formula (I) according to Claim 1 and a high-molecular weight monomer component exhibiting LCST in an aqueous solution as copolymer component.
- 7. The polymer compound according to any one of.
  Claims 4 to 6, further comprising a hydrophilic or

THIS PAGE BLANK (USPTO)

hydrophobic monomer as another copolymer component.

- 8. The polymer compound according to any one of claims 4 to 7, wherein a biotinated antibody is immobilized through an avidin immobilized antibody or a binding site of the avidin.
- A separating agent comprising a polymer compound of Claim 8.
- 10. An agent for testing microorganism through separation or concentration of the microorganism using a polymer compound of Claim 8.
- 11. An immobilized enzyme comprising a polymer compound of Claim 8.
- 12. A polymer derivative of any one of Claims 4 to 7, wherein an avidin immobilized heat shock protein or a biotinated heat shock protein is immobilized through the binding site of avidin.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

# (43) 国際公開日 2001 年2 月8 日 (08.02.2001)

### **PCT**

# (10) 国際公開番号 WO 01/09141 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: C07D 495/04, C08F 20/54, 20/38, C12N 11/08

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/05113

(22) 国際出願日:

2000年7月28日(28.07.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/215667 1999年7月29日(29,07,1999) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 工業技術院長が代表する日本国 (JAPAN as represented by DI-RECTOR GENERAL OF AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY) [JP/JP]; 〒100-0013東京都千代田区霞が関一丁目3番1号 Tokyo (JP). 財団法人 化学技術戦略推進機構 (JAPAN CHEMICAL INNOVATION INSTITUTE) [JP/JP]; 〒111-0052東京都台東区柳橋二丁目22番13号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 大西徳幸

(OHNISHI, Noriyuki) [JP/JP]. 吉田三喜子 (YOSHIDA, Mikiko) [JP/JP]; 〒305-0046 茨城県つくば市東一丁目1番地 工業技術院物質工学工業技術研究所内Ibaraki (JP). 片岡一則 (KATAOKA, Kazunori) [JP/JP]; 〒113-0033 東京都文京区本郷七丁目3番1号東京大学大学院工学系研究科内 Tokyo (JP). 上野勝彦 (UENO, Katsuhiko) [JP/JP]; 〒305-0046 茨城県つくば市東一丁目1番地工業技術院物質工学工業技術研究所内H-1棟2108号室 Ibaraki (JP).

(74) 代理人: 小栗昌平, 外(OGURI, Shohei et al.) ; 〒 107-6028 東京都港区赤坂一丁目12番32号 アーク森 ビル28階 栄光特許事務所 Tokyo (JP).

(81) 指定国 (国内): JP, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### 添付公開書類:

- 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: POLYMERIZABLE BIOTIN DERIVATIVES, BIOTIN POLYMER, AND POLYMER RESPONSIVE TO AVIDIN STIMULATION

(54) 発明の名称: 重合性ビオチン誘導体、ビオチン高分子化合物及びアビジン刺激応答性高分子化合物

HN NH
H
$$Z$$
 $X$ 
 $W$ 
 $R^3$ 
 $R^4$ 
 $R^4$ 

(57) Abstract: Novel polymerizable biotin derivatives which are represented by general formula (I). A polyfunctional polymer can be synthesized therefrom. In formula (I), R<sup>2</sup> represents hydrogen or alkyl; R<sup>3</sup> and R<sup>4</sup> each represents hydrogen, alkyl, or aryl; T represents oxygen or =NH; W represents a single bond, carbonyl, thiocarbonyl, or C<sub>1-5</sub> alkylene; U represents a single bond or -NH-; X represents a single bond, a C<sub>1-8</sub> hydrocarbon bond, oxygen, or -NH-; Y represents a single bond, carbonyl, thiocarbonyl, C<sub>1-5</sub> alkylene, oxygen, or -NH-; and V represents a single bond or C<sub>1-5</sub> alkylene.

(57) 要約:

下記一般式(I)で表される新規重合性ピオチン誘導体を得、これを用いて多官能性、 多重機能性の高分子を合成、設計可能とする。

# 一般式(I)

式(I)中、R<sup>2</sup>は水素原子又はアルキル基、R<sup>3</sup>及びR<sup>4</sup>はそれぞれ水素原子、アルキル基又はアリール基、Tは酸素原子又は=NH基、Wは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基もしくは炭素数1~5のアルキレン基、Uは単結合又はーNHー基、Xは単結合又は炭素数1~8の炭化水素結合、酸素原子もしくはーNHー基、Yは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基、ーNH基ー、1,2ージオキシエチレン基もしくは1,2ージアミノエチレン基、Zは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基、炭素数1~5のアルキレン基、酸素原子もしくはーNHー基、Vは単結合又は炭素数1~5のアルキレン基を示す。

### 明 細 書

重合性ビオチン誘導体、ビオチン高分子化合物及びアビジン刺激応答性高分子化合物

### 技術分野

本発明は現在盛んに行われている (イミノ) ビオチン誘導体の固定化法として、優れた 手法を提供する。さらにその誘導体を用いて (イミノ) ビオチン部位が固定化された機能 性高分子の提供に関する。

#### 背景技術

ビオチンとアビジンの高い結合性 (例えば Methods Enzymol.184,5-13. 184,14-45 参照)を利用した技術が、イムノアッセイ (例えば特開平4-363659号公報、同6-160387号公報)、バイオセンサー (例えば特開平10-282040号公報、同9-292397号公報、同8-94510号公報)、DNA操作 (例えば特開平4-267896号公報)、分離材 (例えば特開平5-340945号公報、同4-311397号公報)、臨床療法 (例えばJ. Nucl Med Commun 1991; 12: 211-234. Int J. cancer 1990;45:1184-1189)などに適用されている。

上記各種方法を行うためには、蛋白(糖蛋白)、抗体、酵素、発色団、デキストラン等にビオチンを固定化することが必要であり、そのために種々のビオチン固定化試薬が発売されている(Methods Enzymol.184,123-138)。これは、生体系物質のアミノ基、硫黄基、カルボン酸、アルコール等の反応性の官能基にビオチン固定化試薬を反応させてビオチンを固定化するものである(例えば Molecular Probes Handbook of fluorescent Probes and Research Chemicals Chapter4参照)。かかる固定化反応にはビオチンの誘導体が用いられる(例えば Molecular Probes Handbook of fluorescent Probes and Research Chemicals Chapter4,p87参照)。また、この試薬を用いてポリエチレングリコール末端にビオチンを固定化した例も報告されている(Bioconjugate Chem.1997,8,545~551)。

以上に記載したビオチンの固定化は、元来ある物質、たとえば蛋白などの一つの官能基

について一つの反応を行いビオチンを固定化するという概念に基づくものである (例えば特開平6-148190号公報参照)。

上記の通り、ビオチンの有用性は種々の分野で実証されており、その工業的応用は新しい機能を発現する製品を導く可能性がある。しかしながら、上記ビオチン固定化試薬は高価であり、これらを用いたビオチン固定化法では、その工業的使用は難しい。また、水溶液中あるいは生理的食塩水中で降温操作により凝集する、上限臨界溶液温度(UCST)を有する感熱性高分子は分離剤、DDS等に応用が期待され(Macromol.Chem., Rapid Commun.13, 577-581(1992))、その高分子の出現が待望されている。

一方、上述したようにビオチン固定化試薬は反応性の官能基に固定化するため、官能基の保護が必要な場合があり、また立体障害が大きい官能基の場合や高分子鎖にビオチン骨格を固定化する場合などは、ビオチン固定化の反応自体が困難である。例えばマクロな高分子である蛋白などにビオチンを固定化する場合は、官能基が少なく充分な量のビオチンが固定できず、しかも蛋白表面に存在する官能基のみにしか固定化されない。高分子の重合度が高くなれば同様に従来の固定化法ではビオチンの固定化を思い通りに設計することは困難になる。

従って、本発明は、上記種々の分野に応用可能なビオチン成分を含有し、更に多官能性、 多重機能性の高分子を合成、設計可能とすることを目的とする。

更に、本発明は、上記ビオチン成分含有高分子を工業的に製造でき、優れた経済性及び 効率性で合成、設計することを目的とする。

また、本発明は、水溶液中で降温操作により凝集し、更に生理的食塩水中でも上限臨界溶液温度(UCST)を有する感熱性高分子、および水溶液中で昇温操作により凝集し、水溶液中で下限臨界温度(LCST)を有する感熱性高分子を提供することを目的とする。

### 発明の開示

本発明の上記目的は、下記一般式(I)で示される重合性ビオチン誘導体を用いることにより達成されることが見いだされた。

### 一般式(I)

式(I)中、 $R^2$ は水素原子又はアルキル基を示す。 $R^3$ 及び $R^4$ はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基又はアリール基を示す。

Tは酸素原子又は=NH基を表す。

Wは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基もしくは炭素数1~5のアルキレン基を示す。Uは単結合又はーNH-基を示す。Xは単結合又は炭素数1~8の炭化水素結合、酸素原子もしくはーNH-基を示す。Yは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基、-NH基-、1,2ージオキシエチレン基もしくは1,2ージアミノエチレン基を示す。Zは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基、炭素数1~5のアルキレン基、酸素原子もしくは-NH-基を示す。Vは単結合又は炭素数1~5のアルキレン基を示す。

即ち、本発明においては、生体機能を有する上記重合性ビオチン誘導体(以下、単にビオチンモノマーとも称する)を重合することにより、容易かつ工業的、経済的に(イミノ)ビオチンを固定化した高分子の合成が可能になる(なお、以下本明細書において用いる「ビオチン」は、具体的に化合物名として挙げられた場合を除き、イミノビオチンをも含めた意味で用いる)。

出発物質のビオチンを固定化したビオチンモノマーは工業的にも成り立つ経済性と効率 性がある。

また公知のビオチン固定化技術の如き、高分子中の官能基に反応させてビオチンを固定 化するものではないため、例えば、ビオチン固定化試薬に反応する官能基を有するモノマ

ーと共重合させてもその官能基を未反応のまま含有する、ビオチンを固定化した形式の共 重合体を合成することができる。

更に高分子鎖が官能基を包み込み、ビオチン固定化を従来の技術により行えない場合などであっても、高分子の設計を適宜行うことにより、任意の割合で長鎖の高分子側鎖としてビオチン骨格を組み込むという高分子設計が可能となる。

例えば、ビオチンまたはイミノビオチン部位を有する、水溶液で下限溶液臨界温度 (LCST)又は上限溶液臨界温度 (UCST) を有する熱応答性高分子を見出すに至った。本発明の重合性ビオチン誘導体を、アクリルアミド及びメタクリルアミドから選択される少なくとも1種のモノマー成分と共重合させて得た高分子は、水溶液中及び生理的食塩水中で UCST (上限臨界溶液温度)を有する感熱性高分子化合物であることがわかった。

更に、LCST を有する熱応答性高分子にビオチンを固定化することにより、LCST 以上で非常に凝集力の強い熱応答性高分子となることを見出した。

これらの高分子はビオチンを固定化していることから、種々のアビジン固定化リガンド、 或いはアビジンの4カ所の結合部位を介して、種々のビオチン化リガンドを簡便に固定化 することができる。なお、本明細書における「アビジン」は、ストレブトアビジンを含む 意味で用いる。

さらに、本発明の熱応答性高分子誘導体は、水溶液中、生理的食塩水中、緩衝溶液中で LCST 以上又は UCST 以下で凝集力の大きなを熱応答性有するため、各種物質の分離、 固定化酵素、検量、制御等に有効に適用する事ができる。

# 図面の簡単な説明

図1は、昇温時と降温時の温度と透過率の関係であり、アクリルアミド/ビオチノールアクリレート共重合体(仕込み比20)の水中におけるUCST(コポリマー濃度10mg/ml)を示す。

図2は、生理的食塩水中におけるアビジンを認識したコポリマーの透過率変化(降温時)であり、アクリルアミド/ビオチノールアクリレート共重合体(仕込み比20)の生理的食塩水中(コポリマー濃度 6mg/ml)におけるアビジン認識能とUCSTの変化(降

温時の透過率のみ)を示す。

図3は、N-イソプロピルアクリルアミドとビオチノールアクリレートコポリマーのアビジン添加によるLCST変化(降温時)を示す。

### 発明を実施するための最良の形態

更に本発明について詳細に説明する。

上記式(I)で示される重合性ビオチン誘導体において、好ましくは $R^2$ は水素原子又は炭素数  $1\sim3$ のアルキル基を示し、 $R^3$ 及び $R^4$ はそれぞれ水素原子、炭素数  $1\sim3$ のアルキル基又はフェニル基を示す。特に好ましくは、 $R^2$ は水素原子又はメチル基を示し、 $R^3$ 及び $R^4$ はそれぞれ水素原子、メチル基又はフェニル基を示す。アルキル基及びアリール基は、必要に応じて更に置換基を有していてもよい。

式 ( I ) において、-V-Z-Y-X-U-W-で表される結合基としては、具体的には、下記表-1 に記載のものが挙げられる。

表-1

例	V	Z	Υ	Х	U	W
(1)	炭素数 1 ~ 5 のアルキル基		カルボニル基 又はチオカル ボニル基	単結合	単結合	単結合
(2)	炭素数 1 ~ 5 のアルキル基		カルボニル基 又はチオカル ボニル基	酸素原子又は - N H - 基	単結合	カルポニル基 又はチオカル ボニル基
(3)	炭素数 1 ~ 5 のアルキル基	単結合		1,2-ジオキシエチ レン基又は1,2-ジ アミノエチレン基	単結合	カルボニル基 又はチオカル ボニル基
(4)	炭素数 1 ~ 5 のアルキル基	単結合	単結合	単結合	単結合	単結合
1(5)	炭素数 1 ~ 5 のアルキル基	単結合	単結合	酸素原子又は -NH-基	単結合	単結合
(6)	炭素数 1 ~ 5 のアルキル基	カルボニル基	-NH-基	炭素数1~8の 炭化水素結合	- N H - 基	カルボニル基

J.

更に好ましくは、式(I)で示される重合性ビオチン誘導体として、下記式(1a)~ (Ic)で表される重合性ビオチン誘導体が挙げられる。

# 一般式(Ia)

HN NH
H
$$R^1$$
 $X^2$ 
 $R^5$ 
 $X^3$ 
 $X^3$ 
 $X^4$ 

# 一般式(Ib)

HN NH
H 
$$R^1$$
 $R^4$ 

# 一般式(Ic)

HN NH O O 
$$\mathbb{R}^3$$
  $\mathbb{R}^4$ 

一般式 (Ia) ~ (Ic) 中、 $R^1$ は単結合又は炭素数 1~4のアルキレン基を示し、  $R^5$ は炭素数 2 又は 3 のアルキレン基を示す。

 $X^{1}$ は酸素原子又は硫黄原子を示し、 $X^{2}\sim X^{5}$ はそれぞれ独立に、酸素原子又は-NH-基を示す。

T、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>及びR<sup>4</sup>はそれぞれ上記式(I)で定義される通りある。

式(Ib)において、好ましくは、 $R^1$ は炭素数  $1\sim 5$  のアルキレン基、より好ましくは炭素数  $2\sim 4$  のアルキレン基を示し、 $R^2$ は好ましくは水素原子又はメチル基を示し、 $R^3$ 及び $R^4$ はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基又はアリール基を示し、より好ましくは水素原子を示す。 $X^4$ は好ましくは酸素原子又はNHー基を示す。Tは酸素原子又はNH基を示す。

式(Ic)において、好ましくは、 $R^1$ は炭素数  $1\sim 5$  のアルキレン基、より好ましくは炭素数  $2\sim 4$  のアルキレン基を示し、 $R^2$ は好ましくは水素原子又はメチル基を示し、 $R^3$ 及び $R^4$ はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基又はアリール基を示し、より好ましくは水素原子を示す。 $X^5$ は好ましくは酸素原子又はNHー基を示す。Tは酸素原子又はNH = NH基を示す。

上記一般式(Ia)で示される重合性ビオチン誘導体は、一般に下記一般式(a1)で示されるビオチン又はビオチン誘導体の側鎖カルボキシル水酸基を適当な脱離基に変換後、下記一般式(a2)で示されるアクリル誘導体と縮合反応させることにより得ることができる。

HN NH
H
$$R^1$$
 $(a1)$ 
 $R^2$ 
 $(a2)$ 
 $R^3$ 
 $R^5$ 
 $(a2)$ 
 $R^2$ 
 $(a2)$ 
 $R^2$ 
 $(a2)$ 
 $R^2$ 
 $(a3)$ 
 $R^3$ 
 $(a2)$ 
 $(a3)$ 

その具体的方法を以下に示す。

例えば、下記に示す通り、下記のビオチン(i)のカルボキシル基を塩化チオニル/トルエン中で2時間還流した後、2-ヒドロキシエチルアクリレート (ii)と縮合反応することにより2-ビオチニルエチルアクリレート (A)を得ることができる。

2-ビオチニルエチルアクリレート(A)

また、下記に示す通り、(イミノ) ビオチン(i′)とN-(3-アミノプロピル)メタクリルアミド塩酸塩(iii)を、ジフェニルホスフォニルアジド (DPPA)、トリエチルアミン(TEA)及VN、N-ジメチルホルムアミド (DMF) の存在下反応させることにより、N-ビオチニル-N′-(メタ) アクロイルトリメチレンアミド (P) 又はP0 といってきる。

 $N-L^* TF=N-N'-(49)$  アクロイルトリメチレンアミト\*(B) N-1 ( $L^* TF=N-N'-(49)$  アクロイルトリメチレンアミト\*(C)

(ここで、 $R^{21}$ は水素原子又はメチル基を示す。)

上記一般式(Ib)で示される重合性ビオチン誘導体は、一般に下記一般式(b1)で示されるビオチン誘導体を、適当なアクリル化剤(b2)(メタクリル化剤等も含む。例えばアクリル酸、アクリル酸クロリド、無水アクリル酸、アクリロキシスクシンイミド等のアクリル化剤、メタクリル酸、メタクリル酸クロリド、無水メタクリル酸、メタクリロキシスクシンイミド等のメタクリル化剤等)と反応させて得ることができる。

その具体的製造方法を以下に示す。

例えば、下記に示す通り、市販のビオチン (Merck 製)を、例えばソジウムボロハイドライド、ジイソブチルアルミニウムハイドライド、THFボラン、リチウムアルミニウムハイドライド (Flaster and Kohn, J. Heterocycl. Chem. (1981), 18(7), 1425-36)) 等の還元剤にて還元してビオチノール (iv) を得、ビオチノール (iv) をアクリル化剤と反応し、再結晶にてビオチノールアクリレート (D) を得ることができる。

また、上記ビオチノール (iv) を、メタクリル剤と反応させて、ビオチノールメタクリレート (E) を得ることができる。

また、下記に示す通り、ビオチノール (iv) の水酸基を脱離機能を有する官能基に変換後、アミン誘導体と置換反応した後ビオチンアミン (v) を得、ビオチンアミンもしくはその塩等を縮合剤 (ジエチルリン酸シアニド、ジフェニルリン酸アジド等) の共存下、アクリル化剤と反応することにより、ビオチンアミンアクリルアミド (F) を得ることがで

きる。

ビオチンアミンアクリルアミド(F)

同様に、ビオチンアミン(v)もしくはその塩を縮合剤(ジエチルリン酸シアニド、ジフェニルリン酸アジド等)の共存下メタクリル化剤と反応することによりビオチンアミンメタクリルアミド(G)を得ることができる。

ビオチンアミンメタクリルアミド(G)

更に、下記に示す通り、ノルビオチンアミン (vi) もしくはその塩を縮合剤 (ジエチル

リン酸シアニド、ジフェニルリン酸アジド等)の共存下にてアクリル化剤と反応することにより、ノルビオチンアミンアクリルアミド (H) が得られる。

ノルビオチンアミンアクリルアミド(H)

同様に、ノルビオチンアミン (vi) またはその塩を縮合剤 (ジエチルリン酸シアニド、 ジフェニルリン酸アジド等) の存在下メタクリル酸と反応することにより、ノルビオチン アミンメタクリルアミド (J) を得る。

ノルビオチンアミン( vi)

ノルビオチンアミンメタクリルアミド(J)

上記一般式(Ic)で示される重合性ビオチン誘導体は、一般に下記一般式(c1)で

示されるビオチン誘導体を、THF、DMSO、エーテル、DMF、時クロロメタン、クロロホルム、酢酸エチル、アセトン、脂肪族炭化水素、ベンゼン、トルエン等の非プロトン性溶媒中で、式(c2)で示されるイソシアネート化合物と反応させることにより得ることができる。

具体的には、例えば、ビオチノール(iv)を塩化メチレン等の溶媒中でメタクロイルイソシアネート(vii)と反応させることにより、ビオチノールメタクロイルカルパメート(K)を得ることができる。

ビオチノールメタクロイルカルバメート (K)

上記のようにして得られた本発明の新規重合性ビオチン誘導体(ビオチンモノマー)は、ビオチンモノマーそのもの、あるいは該ビオチンモノマーと共重合性を有するモノマーとともに、通常の方法に従い、例えば可溶な溶媒中に適当なラジカル開始剤を用いて重合することにより、ビオチン成分を含有する高分子誘導体(以下単にビオチン高分子と称することもある)を得ることができる。これにより、有用性の高いビオチンが固定化された高分子化合物を容易にかつ工業的に得ることができる。ここで、「ビオチン成分」とは、アビジン(ストレプトアビジンを含む)と高い結合性を有する部分をいい、具体的には、下記式(II)で示される成分(ビオチン成分及びイミノビオチン成分を含む)を言う。

15

# 一般式(II)

ビオチン成分

$$T := 0 \text{ Z} \text{ if } = N \text{ H}$$

$$S = 0 \text{ Z} \text{ if } = N \text{ H}$$

本発明では、他の任意のモノマー成分と共重合させることにより、各モノマーの機能を そなえたビオチン高分子の合成、設計が可能である。その結果、多官能性、多重機能性高 分子の合成が可能になる。高分子そのものの特性をいかしつつ、さらにこのビオチンモノ マーを重合することによりビオチンモノマーの有用性を利用できる相乗効果のあるビオチ ンポリマーの製造が可能になる。

上記重合性ビオチン誘導体と共重合させることのできる共重合成分としては、重合性のあるものであれば特に限定されず、ビニル系、ビニリデン系、ブタジエン系等の種々の重合性モノマーを挙げることができる。更に具体的には、アクリルアミド、メタクリルアミド、スチレン、N-アルキルアクリルアミド、アクリル酸メチルエステル、酢酸ビニル、メタクリロニトリルメチルメタクリレート、イソプレンなどを挙げることができる。共重合比は特に限定的ではなく、必要に応じて任意の割合で共重合させることができる。

反応後得られた高分子誘導体は、通常の方法に従い精製することが好ましい。例えばア ルコール系溶媒に注ぎ沈殿させることにより精製することができる。

本発明のビオチン高分子の具体的設計例、応用例を以下に述べる。

例えば、本発明に従うポリマーを架橋材を用いてゲル化すると、ゲル内部にまでビオチンを固定化したゲルの容易な設計・合成が可能となる。また磁性体にコーチングしたり、 分離材料として用いたりすることも容易になる。

また、ビオチンモノマーの特異性を考慮し、他のモノマーとの共重合による分子設計で 新たな特異性が出現するポリマーを得ることもできる。

例えば、PNIPAM(ポリーN-Pルキルアクリルアミド)はLCST(下限臨界溶液温度)を示す公知の高分子であるが(J.Macromol.Sci.Chem., $A_2$ ,1441(1968))、例えばN-44ソプロピルアクリルアミドとビオチンモノマーを共重合したものは、LCST特性を失うことなく、分子認識能も有することができる。

LCST(下限臨界溶液温度)を有するポリマーは、相転移温度より高温側にて凝集し、低温側にて溶解する性質を示し、各種分離剤、薬物放出制御、人工筋肉、センサー、アクチュエーター、細胞培養用担体等に広く利用される。

一方、アクリルアミド又はメタクリルアミドと本発明のビオチンモノマーとを共重合させて得た高分子はUCST(上限臨界溶液温度)特性を水溶液中および生理食塩水中で示すことが見出された。

UCSTを有する高分子誘導体(以下単にUCSTポリマーと称することもある)は、上記アクリルアミド又はメタクリルアミドと本発明のビオチンモノマーとの仕込み比(モル比)は、前者対後者の仕込み比が3~30の間であることが好ましい。UCSTの測定方法としては、得られたポリマーを水又は食塩水中に溶解し、石英セルに入れ、その光路に550nmの光源をあて、その透過率と温度の関係について調べる方法を採用することができる。

このUCSTポリマーは、温度刺激応答性ポリマーとしてその応用範囲には、上記と同様の分野において考えられるが、LCSTポリマーとは逆に、高温側にて溶解し、低温側にて凝集するものであるため、LCSTポリマーとは異なる材料開発の可能性があり、刺激応答材料として魅力の有る製品として期待される。

特に、低温にて凝集するUCSTポリマーを含有する被覆膜上での細胞培養用担体においては、UCSTポリマーを被覆した担体上に培養された培養細胞とたん体を低温にて分離することができる(組織培養、17,9,349-353(1990))。また、高温側の溶液中に共存する薬物と結合したポリマーが、温度変化を受け、低温環境に対応した凝集ポリマーに変化す

ることにより、その薬物をポリマー内部に包含することになる。つまり、薬物放出制御が 行われる(Macromolecules 1994,27,947-952)。

本発明では、上記高分子化合物に、更に親水性又は疎水性のモノマーを共重合成分として含有させることができる。これにより、水溶液中でのLCSTやUCSTを変化させることができる。ここで、親水性、疎水性とは、高分子の主成分となるモノマーに対する親水性または疎水性であることを意味する。

具体的には、上記の通り主成分となるモノマーとの関係であるため一概に言えないが、 親水性モノマーとしてはアクリル酸、メタクリル酸、アクリルアミド、メタクリルアミド 等を、疎水性モノマーとしては、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、塩化ビニ ル、塩化ビニリデン、スチレンなどを挙げることが出来る。

本発明の高分子化合物の分子量は特に限定されず、高分子化合物の UCST や LCST などの性質はその分子量にあまり依存しない。現実的には通常重量平均分子量 500 ~ 1000000 程度、さらに好ましくは 1000 ~ 1000000 程度である。

分離剤を目的とする場合、好ましい UCST 又は LCST は  $0 \sim 50$   $^{\circ}$  、特に好ましくは  $0 \sim 40$   $^{\circ}$ である。

本発明において、LCST 又は UCST の範囲 (スイッチング範囲) は狭ければ狭いほど良く、本発明によれば、実用的な5℃以下のスイッチング範囲の LCST 又は UCST を有する熱応答性高分子が得られる。

本発明のビオチンモノマーは生体機能を有する高分子材料として有用なモノマーであり、その用途は多岐にわたる (例えば、Chemical Sensors Vol.12 No.1(1996)p.8 ~ 11 参 照)。それはビオチンそのものがアビジンを分子認識するだけではなく、その他コラーゲンなどの蛋白とも結合するというように複数の物質を認識することができる生体機能材料ということができるからである。またアビジンを介したサンドイッチ構造を利用してアフィニティクロマトグラフィーや、多くの抗体を認識することを利用した免疫化学などの広範な分野に、その応用が考えられる。

本発明の熱応答性高分子は(イミノ)ビオチンを固定化しているため、共有結合の生成 によりリガンドを固定化する必要はなく、アビジンービオチンのアフィニティーの利用に

よりリガンドを固定化する事が可能である。

或いはアビジンはビオチンを認識する部位が4カ所あるため、アビジンの結合部位の一つをビオチン固定化熱応答性高分子に使用し、残りのビオチン結合部位を用いて、任意のビオチン化抗体、ビオチン化酵素、ビオチン化ヒートショックプロテイン等を固定化できる。

また予めアビジン固定化リガンドを調整すれば、直接ビオチン固定化熱応答性高分子にリガンドの固定化が可能である。

固定化したリガンドに、モノクローナル抗体あるいはポリクローナル抗体を用いれば、水溶液中の微生物の分離、濃縮が非常に容易にできる。即ち本発明の熱応答性高分子ににアビジン化あるいはビオチン化された特定の微生物に対するモノクローナル抗体あるいはポリクローナル抗体を結合させ、溶液中の微生物と十分に接触させ、溶液の温度を昇温し微生物とともに熱応答性高分子を凝集させ、容易にデカンテーションにより微生物を回収することができる。例えば、これにビオチン化サルモネラ抗体を結合させることにより、食品けん濁液中のサルモネラ菌だけを簡単に濃縮、分離することが出来る。適当な抗体および検出試薬と組み合わせることで、従来より格段に感度のより微生物検査キットや診断薬に適用することが出来る。

更に本発明の熱応答性高分子に任意の核酸のビオチン化された対塩基を結合させること により、特定の遺伝子の精製、濃縮、検出等に用いることができる。

本発明の刺激応答性材料に結合ないし吸着した標的物質は、例えば、①塩濃度を上げる、②pHを変える(酸性又はアルカリ性にする)、③阻害剤、基質等を加える、④尿素、SDSなどの変性剤を加える、⑤有機溶媒、金属イオンなどを加える、⑥温度を変える、などの方法により容易に溶出することができる。

本発明の熱応答型分離材料は、更に具体的には、細菌、残留農薬の検出等の如き検査薬、 診断薬への応用、微生物や細胞培養の生体物等のバイオプロダクトの分離、酵素や分子シャペロン等の固定化による生体反応機能の活性化・維持などに特に有効に利用できる。

更に、本発明のビオチンを固定化したビオチンモノマーは工業的にも成り立つ経済性と 効率性がある。

### 実施例

以下実施例において、本発明を更に具体的に詳述するが、本発明はこれらの実施例に何 ら限定されるものではない。

実施例1〔2-ビオチニルエチルアクリレート(化合物A)の合成]

ビオチン (化合物 i、Merck 製) 500mg、2-ヒドロキシエチルアクリレート 200mg、塩化チオニル 20ml 及びトルエン 20ml を室温にて混合し、還流を 2 時間行った。溶媒を減圧下除去し、クロロホルムーメタノール混合溶媒にてカラムクロマトを行い、溶媒を除去して、2 ービオチニルエチルアクリレート (化合物 A) 100mg を粉末物質として得た(収率 14 %)。

NMR分析で目的化合物Aを良く指示した (inDMSO)。

NH およびアクリル基結合 H:5H,  $\delta$  5.8 ~ 6、6a, 3a, OCH<sub>2</sub>:6H, multi,  $\delta$  4.1~4.3、6  $\alpha$ : 1H, multi,  $\delta$  3.1、6  $\beta$ : 1H, d,  $\delta$  2.8、CH<sub>2</sub>:8H,  $\delta$  1~1.6。

実施例 2 (N-ビオチニルーN'-メタクロイルトリメチレンアミド (化合物 B) の合成]

N-(3-アミノプロピル)メタクリルアミド塩酸塩(化合物 iii) 18 gとピオチン 24 gとトリエチルアミン 30 gを 300 m 1 の N, N-ジメチルホルムアミド (DMF) に溶解し、0℃に冷却した。この混合物中にジフェニルホスフォニルアジド 28 gを 50 m 1 の DMFに溶解させた溶液を 1 時間かけて滴下した。滴下終了後、0℃で 3 時間攪拌し、更に室温で 12 時間攪拌を行った。反応終了後減圧下、溶媒を留去し、残留物をクロロホルムーメタノール混合溶媒を展開溶媒に用いてカラムクロマトグラフィーを行ったところ、目的物である N-ピオチニルー N'ーメタクロイルトリメチレンアミド (化合物 B) 22 gを白色粉末として得た (収率 59%)。

NMR分析で目的化合物 B を良く指示した (in DMSO)。

CONH: 2H, br.s,  $\delta$  7.9, NH, NH: 2H, d,  $\delta$  6.4, H2, H3: 2H, s,  $\delta$  5.6,  $\delta$  5.3, 3a, 6a: 2H, br.d,  $\delta$  4.2, CH<sub>2</sub>: 4H, s,  $\delta$  3.0, 6  $\alpha$ ,6  $\beta$ : 2H, multi,  $\delta$  2.8, 4H : 1H, multi,  $\delta$  2.6, COCH<sub>2</sub>: 2H, br.s,  $\delta$  2.1, CH<sub>3</sub>: 3H,  $\delta$  1.8, CH<sub>2</sub>: 8H,  $\delta$  1.2  $\sim$ 

 $1.5_{\circ}$ 

実施例 2 oN -  $(3-P \in \mathcal{I})$   $\mathcal{I}$   NMR分析で目的化合物 Cの臭化水素酸塩を良く指示した (inDMSO)。

NH, NH: 2H, d,  $\delta$  8.0 ~ 8.2、CONH: 2H, br.s,  $\delta$  7.9、=NH·HBr: 2H, s,  $\delta$  7.5、H2, H3: 2H, s,  $\delta$  5.6,  $\delta$  5.3、3a、6a: 2H, br.d,  $\delta$  4.2、CH<sub>2</sub>: 4H, s,  $\delta$  3.0、6  $\alpha$ ,6  $\beta$ : 2H, multi,  $\delta$  2.8、4H: 1H, multi,  $\delta$  2.6、COCH<sub>2</sub>: 2H, br.s,  $\delta$  2.1、CH<sub>3</sub>: 3H,  $\delta$  1.8、CH<sub>2</sub>: 8H,  $\delta$  1.2 ~ 1.5。

実施例4 [ビオチノールアクリレート (化合物 D) の合成]

4-1)ビオチン(化合物i)からビオチノール(化合物iv)の合成

リチウムアルミニウムハイドライド 1.96g (51.64mmol) を脱水エーテル 250ml に少しずつ入れて撹拌し、この中にビオチン (化合物 i) 1.96g(8.02mmol)をピリジン 50ml に溶かした熱い溶液を滴下し、室温にて 30 分撹拌した。その後 30 分還流し、反応を終了した。過剰のリチウムアルミニウムハイドライドは水等にてつぶし、ピリジンを減圧下除去した。残査に 6N 塩酸を入れ、pH をほぼ 2 に合わせた後クロロホルムにて抽出し、溶媒を除去すると、白色粉末を得た。メタノールから再結晶してビオチノール (化合物iv) 1.6mg を得た (収率 85 %)。

4-2)ビオチノール (化合物 iv) とアクリル化剤の反応によるビオチノールアクリレート (化合物D) の合成

### 反応式1

ビオチノールアクリレート(D)

ビオチノール (化合物 iv) 230mg (1mmol)、トリエチルアミン 273mg (3mmol)、無水アクリル酸 252mg (2mmol)、ジメチルアミノピリジン 12.9mg (0.1mmol)及びジクロロメタン 5ml を室温にて混合した後還流し、 反応溶液を NaHCOs 飽和水溶液、飽和食塩水、水にて洗い反応を終了した。溶媒にて抽出し、クロロホルムーメタノール混合溶媒を展開溶媒としてカラムクロマトを行ったところ、ビオチノールアクリレート (化合物 D) 170mg を白色粉末として得た (収率 59 %:ビオチンメチルエステルからビオチノールアクリレートまで収率約 50 %)。

NMR分析及び質量分析 (MS) の結果は目的化合物Dを良く指示した

NMR (in CDCl<sub>5</sub>) H1, H2, H3:  $\delta$  6.4  $\sim$   $\delta$  6.1、H3: 1H, d,  $\delta$  5.9、NH: 1H, s,  $\delta$  5.6,  $\delta$  5.1、6a: 1H, multi,  $\delta$  4.5、3a: 1H, tri,  $\delta$  4.3、OCH<sub>2</sub>: 2H, tri,  $\delta$  4.1、H4: 1H, multi,  $\delta$  3.1、6  $\alpha$ : 1H, quart,  $\delta$  2.9、6  $\beta$ : 1H, d,  $\delta$  2.6、CH<sub>2</sub>: 8H,  $\delta$  1~1.6。

MS 質量=285

実施例5 (ビオチノールメタクリレート(化合物E)の合成)

実施例 4 で得たビオチノール (化合物 iv) 550mg (2.3mmol)、トリエチルアミン (EtaN) 1.4g (7mmol)、無水メタクリル酸 1.6g (4.6mmol)、ジメチルアミノピリジン 60mg (0.5mmol)及びジクロロメタン (溶媒) 4ml を室温にて混合した後還流し、NaHCOs 飽和水溶液にて洗い反応を終了した。クロロホルムにて抽出し、クロロホルムーメタノール混合溶媒にてカラムクロマトを行ったところ、ビオチノールメタクリレート (化合物 E) 630mg を白色粉末として得た (収率 40 %)。

NMR分析及び質量分析 (MS) の結果は目的化合物 E を良く指示した。
NMR (in DMSO) NH: 1H, s, δ 6.4、 NH: 1H, s, δ 6.3、 H2, H3: 1H, s, δ

6.0 ~5.6, 6a: 1H, multi,  $\delta$  4.3, 3a, OCH<sub>2</sub>: 3H, multi,  $\delta$  4.1, 6  $\alpha$ : 1H, quart,  $\delta$  3.1, 6  $\beta$ : 1H, d,  $\delta$  2.8, CH<sub>3</sub>: 3H, s,  $\delta$  1.9, CH<sub>2</sub>: 8H,  $\delta$  1~1.6°

MS 質量=300.

# 実施例6 [ビオチンアミンアクリルアミド(化合物F)の合成]

6-1)ビオチノールトシレート(化合物 viii)の合成

0 ℃にて p-トルエンスルフォニルクロライド 2400mg(12.6mmol)を混合したドライピリ

ジン 25ml 溶液に実施例 2 で得たビオチノール (化合物 iv) 1g (4.3mmol)を入れた。その後 0 ℃にて 15 時間放置した。反応後、反応液を水にあけ、ジクロロメタンにて抽出した後溶媒を除去し、ビオチノールトシレート (化合物 viii) 900mg を得た (収率 54 %)。6-2)ビオチンフタルイミド誘導体 (化合物 ix) の合成

上記で得たビオチノールトシレート(化合物 viii)900mg (2.3mmol)を脱水ジメチルホルムアミド (DMF) 14ml に溶かし、フタルイミドカリウム塩 481mg (2.6mmol)をいれて 60 ℃にて 20 時間加熱した。反応終了後、水をいれるとフタルイミド誘導体が析出した。これをろ過し乾燥して、ビオチンフタルイミド誘導体 (化合物 ix) 570mg を得た (収率 68%)。

# 6-3)ビオチンアミン (化合物x) の合成

メタノールにゆっくりヒドラジンモノ水和物 626mg を入れ (0.5M、MeOH 溶液にする)、さらに上記で得られたビオチンフタルイミド誘導体 (化合物 ix) 570mg をいれた。チッソ雰囲気下 40  $\mathbb{C}$ にて 20 時間反応させたところ、ビオチンアミン( $BiNH_2$ )未精製物 (化合物x) 411mg を得た (収率ほぼ 100 %)。

### 6-4)ビオチンアミンアクリルアミド(化合物F)の合成

上記ピオチンアミン(化合物 x)を塩酸により塩酸塩にして得たピオチンアミン塩酸塩 133mg(0.5mmol)とアクリル酸 36  $\mu$  l (0.5mmol)をジメチルホルムアミド (DMF; 溶媒)4ml に溶かし、0 °Cに保ち、撹拌した。これにジフェニルリン酸アジド(DPPA)165  $\mu$  l (0.6mmol)を滴下し0 °Cに保った。さらにトリエチルアミン 208  $\mu$  l(1.5 mmol)を 1ml の DMF に溶かした溶液を滴下し0 °Cにて 2 ~ 4 時間撹拌した。

その後室温に保ち終夜反応させた。反応終了後 DMF を飛ばし、クロロホルムにて抽出し、1N 塩酸と NaHCOs、水にてクロロホルム層を洗い、溶媒を除去した。残査を THF - n-ヘキサン混合溶媒に溶かしビオチンアミンアクリルアミド (化合物 F) 40mg (収率 25%)を沈澱物として得た。

NMR分析及び質量分析 (MS) の結果は目的化合物Fを良く指示した。

NMR (inDMSO) CONH: 1H, s,  $\delta$  7.9, H1, H2, H3: 3H, multi,  $\delta$  7.5~6.9, NH, NH: 1H, s,  $\delta$  6.4,  $\delta$  6.3, 6a: 1H, multi,  $\delta$  4.3, 3a: 1H, multi,  $\delta$  4.1,

CONHCH<sub>2</sub>, H4: 3H, multi,  $\delta$  3.5~3.0、6  $\alpha$ : 1H, quart,  $\delta$  2.8、6  $\beta$ : 1H, d,  $\delta$  2.5、CH<sub>2</sub>: 8H,  $\delta$  1~1.6。

MS 質量=284

### 実施例7 (ビオチンアミンメタクリルアミド (化合物G) の合成]

ビオチンアミン塩酸塩 100mg (0.38mmol)とメタクリル酸 38  $\mu$  1(0.43mmol)を DMF (溶媒) 5ml に溶かし、0  $^{\circ}$  に保ち撹拌した。これに DPPA130  $\mu$  1(0.5mmol)を滴下し0  $^{\circ}$  に保った。さらにトリエチルアミン 156  $\mu$  1 (1.1mmol)を 1ml の DMF に溶かした溶液を滴下し 0  $^{\circ}$  にて 2  $^{\circ}$  4 時間撹拌した。その後室温に保ち終夜反応させた。反応終了後 DMF を減圧下除去し、クロロホルムにて溶解し、1N 塩酸と NaHCO<sub>3</sub>、水にてクロロホルム層を洗い、溶媒を除去した。これを THF-n ヘキサン混合溶媒に溶かしビオチンアミンメタクリルアミド (化合物G) 40mg を沈澱物として得た (収率 35 %)。

NMR分析及び質量分析 (MS) の結果は目的化合物 Gを良く指示した。

CONH: 1H, s,  $\delta$  7.9、H1, H2, H3: 3H, multi,  $\delta$  7.5~6.9、NH, NH: 1H, s,  $\delta$  6.4,  $\delta$  6.3、6a: 1H, multi,  $\delta$  4.3、3a: 1H, multi,  $\delta$  4.1、CONHCH<sub>2</sub>、H4: 3H, multi,  $\delta$  3.5~3.0、6  $\alpha$ : 1H, quart,  $\delta$  2.8、6  $\beta$ : 1H, d,  $\delta$  2.5、CH<sub>2</sub>: 6H,  $\delta$  1~1.6。

MS 質量=299

### 実施例8〔ノルビオチンアミンアクリルアミド(化合物H)の合成〕

ノルビオチンアミン塩酸塩(Merck 製)125mg (0.5mmol)とアクリル酸 36  $\mu$  l (0.5mmol)を ジメチルホルムアミド (DMF; 溶媒) 3ml に溶かし、0  $^{\circ}$  に保ち、撹拌した。これにジフェニルリン酸アジド (DPPA)165  $\mu$  l (0.6mmol)を滴下し0  $^{\circ}$  に保った。さらにトリエチルアミン 208  $\mu$  l(1.5 mmol)を 1ml の DMF に溶かした溶液を滴下し0  $^{\circ}$  にて 2  $^{\circ}$  4 時間撹拌した。

その後室温に保ち終夜反応させた。反応終了後 DMF を飛ばし、クロロホルムにて抽出し、1N 塩酸と NaHCOs、水にてクロロホルム層を洗い、溶媒を除去した。残査を THF-n

ヘキサン混合溶媒に溶かしノルビオチンアミンアクリルアミド (化合物 H)30mg を沈殿物として得た (収率 20 %)。

NMR分析は目的化合物Hを良く指示した (inDMSO)

NMR (inDMSO) CONH: 1H, s,  $\delta$  7.8, NH, NH: 1H, s,  $\delta$  6.4,  $\delta$  6.3, H1, H2: 1H, s,  $\delta$  5.6,  $\delta$  5.3, 6a: 1H, multi,  $\delta$  4.3, 3a: 1H, multi,  $\delta$  4.1, CONHCH<sub>2</sub>, H4: 3H, multi,  $\delta$  3.5 ~ 3.0, 6  $\alpha$ : 1H, quart,  $\delta$  2.8, 6  $\beta$ : 1H, d,  $\delta$  2.5, CH<sub>3</sub>: 3H,  $\delta$  1.8, CH<sub>2</sub>: 8H,  $\delta$  1 ~ 1.6 $_{\circ}$ 

# 実施例9〔ノルビオチンアミンメタクリルアミド(化合物」)の合成〕

ノルビオチンアミン塩酸塩 94mg (0.38mmol)とメタクリル酸 38  $\mu$  1(0.43mmol)を DMF (溶媒) 3ml に溶かし、0  $\mathbb{C}$ に保ち、撹拌した。これに DPPA130  $\mu$  1(0.5mmol)を滴下し 0  $\mathbb{C}$ に保った。さらにトリエチルアミン 156  $\mu$  1 (1.1mmol)を 1ml の DMF に溶かした溶液を滴下し 0  $\mathbb{C}$ にて 2  $\mathbb{C}$  4 時間撹拌した。その後室温に保ち終夜反応させた。反応終了後 DMF を除去し、クロロホルムにて抽出後、1N 塩酸と NaHCOs、水にてクロロホルム層を洗い、溶媒を除去した。これを THF-n ヘキサン混合溶媒に溶かしノルビオチンアミンメタクリルアミド (化合物 J) 30mg を沈澱物として得た (収率 30 %)。

NMR分析は目的化合物 Jを良く指示した (inDMSO)

CONH: 1H, s,  $\delta$  7.8、NH, NH: 2H, d,  $\delta$  6.4、H1, H2: 1H, s,  $\delta$  5.6,  $\delta$  5.3、6a: 1H, multi,  $\delta$  4.3、3a: 1H, multi,  $\delta$  4.1、CONHCH<sub>2</sub>, H4: 3H, multi,  $\delta$  3.5~3.0、6  $\alpha$ : 1H, quart,  $\delta$  2.8、6  $\beta$ : 1H, d,  $\delta$  2.5、CH<sub>3</sub>: 3H,  $\delta$  1.8、CH<sub>2</sub>: 6H,  $\delta$  1~1.6。

### 実施例10 (ビオチノールメタクロイルカルバメート (化合物 K) の合成)

メタクロイルイソシアネート(化合物 vii) 266mg を塩化メチレン 20ml に溶かし0℃に保ち、ビオチノール 500mg を含む塩化メチレン溶液を徐々に滴下し、1時間攪拌し、更に室温で10時間攪拌した。

反応終了後、飽和重曹水 30ml を加え、クロロホルムにて抽出した。クロロホルム層を

減圧下溶媒を留去し、残査をシリカゲルを用いてカラムクロマトを行った。得られた粗目的物をイソプロパノールを用いて再結晶を行い、ビオチノールメタクロイルカルバメート (化合物K) 120mg を得た (収率 16%)。

NMR分析で目的化合物Kを良く指示した。

CONHCO: 1H, s,  $\delta$  8.4 ~ 8.5、NH: 1H, s,  $\delta$  6.2、H2, H3: 1H, s,  $\delta$  5.8,  $\delta$  5.6、NH: 1H, s,  $\delta$  5.5、6a: 1H, multi,  $\delta$  4.5、3a: 1H, multi,  $\delta$  4.3、OCH<sub>2</sub>: 2H, tri,  $\delta$  4.2、4H: 1H, multi,  $\delta$  3.2、6  $\alpha$ : 1H, quart,  $\delta$  2.9、6  $\beta$ : 1H, d,  $\delta$  2.7、CH<sub>3</sub>: 3H, s,  $\delta$  1.9、CH<sub>2</sub>: 8H,  $\delta$  1.2 ~ 1.7。

尚、上記NMRデータの各プロトン表示は下記の通りである。

(アミドは酸素原子の代わりにNHに変わる)

### 実施例11~15〔アクリルアミド/ビオチノールアクリレート共重合体の合成〕

アクリルアミド 710mg、ビオチノールアクリレート(化合物 B)142mg、ジメチルスルフォキシド 10ml 及び 2, 2′ーアゾビス(2, 4ージメチルバレロニトリル)8.5mg を混合し、チッソ雰囲気下脱気した。その後徐々に温度を昇温し、攪拌しながら 45  $^{\circ}$  でにて反応を 2~3 時間行った。最後に 65  $^{\circ}$  で付近にまで昇温して反応を完結させた。反応系に溶媒(ジメチルスルフォキシド)を数 ml 加え、エタノールに注ぐと沈殿を生じた(収

率 95%以上)。沈殿は乾燥した後、水に溶解し透析した。水を除去してポリマーの精製を 終了した。

上記アクリルアミドとビオチノールアクリレートとの仕込み比(モル比)を種々変え、 開始剤を2種類(上記開始剤2,2′ーアゾビス(2,4-ジメチルバレロニトリルの代 わりに、アゾビスイソブチロニトリルを使用。各々の反応温度は異なり分子量も異なる) 使用して重合したポリマーの結果を表-2に示す。

表-2 アクリルアミドとビオチノールアクリレートの共重合高分子の仕込み比 (モル比)を変化した場合に、測定溶液の透過率が50%を示す温度

	ビス(2,4- : とした場合	トリル)	アゾイソブチロニトリルを開始剤とした場合						
	仕込み比	. 透過率 50%の溶液温度		重量平均 分子量		仕込み比	透過率 50%の溶液温度		重量平均
	AAm:BA	(°C)				AAm:BA	്ര	)	分子量
<b>実施例11</b>	30:1	2 (水中)	2 (生食中)	140,000	実施例 1 4	20:1	1 2 (水中)	~ 5 (生食中)	32,000
実施例12	20:1	18 (水中)	15(生食中)	89,000	実施例 1 5	10:1	4 5 (水中)	50	18,000
実施例13	15:1	3 7 (水中)	28 (生食中)	98,000					

- ・分子量測定はTOSOのG4000PWを使用した。
- ・生食中:生理的食塩水中にて透過率を測定した場合
- ・水中:蒸留水中にて透過率を測定した場合。
- ・仕込み比:モル比
- ・2,2′-アゾビス(2,4-ジメチルパレロニトリル)使用の場合の重合温度は45℃~65℃
- ・アゾビスイソプチロニトリル使用の場合の重合温度は80℃
- ·実施例11、12の透過率測定溶液濃度:6mg/ml
- ·実施例13の水中透過率測定溶液濃度:10mg/ml
- ·実施例13の生食中透過率測定溶液濃度:6mg/ml
- ·実施例14の透過率測定溶液濃度:22.4mg/ml
- The Committee of the Co
- · 実施例15の透過率測定溶液濃度:6mg/ml
- ・AAm:アクリルアミド・BA:ビオチノールアクリレート

また、アクリルアミド/ビオチノールアクリレート共重合体(仕込みモル比20:1) のNMRデータ (inDMSO) は以下の通りであった。

4  $\mathcal{L}$  -  $\mathcal{D}$  : δ 7.5 ~ 6.5、 s : δ 6.4、 s : δ 4.3、 s : δ 4.1、 s : δ 3.1、broad : δ 2.8、broad : δ 2.1、broad : δ 1.5 ~ 1.3。

尚、仕込み比(モル比)が変化しても下記と同様のピークを示した。更に、ビオチノールアクリレートのホモポリマーの場合は、 $\delta$  7.5  $\sim$  6.5 部分のピークが約1本になり、その他は共重合体と同じところにピークが見られた。

更に、上記アクリルアミド/ビオチノールアクリレート共重合体(仕込みモル比20: 1)の上限臨界溶液温度(UCST)を図1~図3に示す。

即ち、図1は昇温時と降温時の温度と透過率の関係を示す図であり、上記アクリルアミド/ビオチノールアクリレート共重合体(仕込みモル比20:1)の水中におけるUCST(コポリマー濃度10 mg/ml)を示す。

図2は生理的食塩水中におけるアビジンを認識したコポリマーの透過率変化(降温時)を示す図であり、アクリルアミド/ビオチノールアクリレート共重合体(仕込み比20)の生理的食塩水中(コポリマー濃度 6mg/ml)におけるアビジン認識能とUCSTの変化(降温時の透過率のみ)を示す。

図3は、N-イソプロピルアクリルアミドとビオチノールアクリレートコポリマーのアビジン添加によるLCST変化(降温時)を示す図であり、上記コポリマーを含有する水溶液中にアビジンを添加すると、その透過率変化が少なくなり、コポリマーが溶け易くなることが判る。

このように、本発明のビオチンモノマーを共重合成分として含有する共重合体は、温度 刺激応答材料としての特性を有することがわかる。

実施例16[ビオチン固定化ポリ-N-イソプロピルアクリルアミドの合成]

300 m 1 容のフラスコ内に N-イソプロピルアクリルアミド 0.488 g、N-メタクロイル-N'-ビオチニルプロピレンジアミン 0.159 g および蒸留水 9 4 m 1 を添加し室温でよく撹拌した。そこに 0.1 g の過硫酸カリウムを添加し、室温で 6 時間撹拌した。得られた溶液を一昼夜透析し、LCST を有するビオチン化ポリ-N-イソプロピルアクリルアミド溶液を

得た。得られた溶液の下限臨界溶液温度(LCST)を測定したところ、31 ℃であった。この LCST は生理食塩水中や 100mM のリン酸緩衝液(pH7.0)中でもほとんど変化しなかった。 さらに LCST 以上に加温したポリマーの凝集能力は非常に高く、下層に沈殿し、デカンテーションによりポリマーを回収することができた。

尚、LCST は可視光の透過率を用いて求めた。

### 実施例17[水溶液中からのアビジンの分離]

実施例 16 で得られたポリ-N-イソプロピルアクリルアミド 水溶液 50  $\mu$  1、1.0% アビジン溶液 50  $\mu$  1、1.0M リン酸ナトリウム緩衝液(pH7.0) 100  $\mu$  1、蒸留水 800  $\mu$  1 を試験中で良く混合した後、氷水中に置き溶液の温度が LCST 以下にした。凝集物をデカンテーションにより回収し、上清部分 100  $\mu$  1 を取り出し、SDS による変性処理後、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動(SDS-PAGE)により上清からアビジンに対応するバンドが無くなっていることを確認した。

### 実施例18[卵白中からのアビジンの特異的分離]

実施例 1 6 で得られた LCST を有するポリ-N-イソプロピルアクリルアミド水溶液 50  $\mu$  1、1.0%アビジン溶液 50  $\mu$  1、1.0M リン酸ナトリウム緩衝液(pH7.0)100  $\mu$  1、蒸留水 450  $\mu$  1、2.5%の卵白溶液 400  $\mu$  1 を試験中で良く混合した後、氷水中に置き溶液の温度が LCST 以上にした。凝集物をデカンテーションにより回収し、上清部分 100  $\mu$  1 を取り出し、SDS による変性処理後、SDS-PAGE により上清からアビジンに対応するバンドのみが無くなっていることを確認した。

実施例19[[ビオチン固定化ポリ-N-イソプロピルアクリルアミドへのアビジン化酵素の固定化]

実施例 1 6 で得られたポリ-N-イソプロピルアクリルアミド水溶液  $100~\mu$  1、市販のアピジン化ペルオキシダーゼ溶液  $(1mg/ml)1000~\mu$  1、1.0M リン酸ナトリウム緩衝液  $(pH7.0)100~\mu$  1 及び蒸留水  $700~\mu$  1 を添加し、良く混合した。得られた溶液を冷却し、

デカンテーションにより凝集物を回収し、上清 1900  $\mu$ 1 を取り除いた後、新たに 0.1M リン酸緩衝液 (pH 7.0) 1900  $\mu$ 1 を添加し、アビジン化ベルオキシダーゼを固定化した LCST を示すポリ-N-イソプロピルアクリルアミド水溶液を調製した。この溶液は LCST 以下では溶解し、LCST 以上では凝集した。溶液の温度を恒温槽により変化させ、溶解、凝集およびデカンテーションによる回収の操作を行い、それぞれの上清のベルオキシダーゼの活性を下記に示すベルオキシダーゼの活性測定法により測定した。なお、デカンテーションによる回収後は毎回上清 1900  $\mu$ 1 を取り除き、新たに 0.1M リン酸緩衝液 (pH 7.0) 1900  $\mu$ 1 を添加した。

### (ペルオキシダーゼ活性測定法)

10

20

100mM 過酸化水素 100  $\mu$  1、50mM フェノール、50mM 4-アミノアンチピリン 100  $\mu$  1、1.0M リン酸ナトリウム緩衝液(pH 7.0)100  $\mu$  1、蒸留水 580  $\mu$  1を吸光度計のセル内で予め混合し、そこへサンブル 20  $\mu$  1を添加し、再び良く混合した後、生成物を500nm の吸収の増加により測定した。なお、反応は 3 0  $^{\circ}$ で行った。

上記の方法により繰り返し凝集、溶解を行った場合の上清の酵素活性を測定した結果を下記表-3に示す。なお、酵素活性は最初の溶解時の活性を 100 とした場合の比活性で示した。

ポリ-N-イソプロピルア ポリ-N-イソプロピルアクリ 繰り返し数 クリルアミド水溶液のペ ルアミド凝集、回収後の上清 (回) ルオキシダーゼ活性(%) のペルオキシダーゼ活性(%) 100 1 8 2 99 4 3 9 9 3 5 98 3

100

102

表-3

この結果よりポリ-N-イソプロピルアクリルアミドに固定化されたアビジン化ペルオキシダーゼはポリ-N-イソプロピルアクリルアミドと共に溶解、凝集を繰り返しかつ同作業

2

0

の繰り返しによっても活性は無くならないことが明らかとなった。

実施例20[アビジン化 ポリ-N-イソプロピルアクリルアミドへのビオチン化酵素の固定] まず、アビジンのビオチン結合サイト3カ所が空いている状態のアビジン化 ポリ-N-イ ソプロピルアクリルアミドを得るため、実施例 1 で得られたポリ-N-イソプロピルアクリ ルアミド水溶液 50 μ1に 1.0%アビジン溶液 500 μ1、1.0M リン酸ナトリウム緩衝液 (pH7.0) 100 µ 1、蒸留水 350 µ 1を試験中で良く混合した後、40 ℃の恒温槽中に置き溶 液の温度を LCST 以上にした。凝集物をデカンテーションにより回収し、ポリマーとの 結合部位以外のビオチン結合サイトが空いているアビジン化ポリ-N-イソプロピルアクリ ルアミドを得た。このポリ-N-イソプロピルアクリルアミド水溶液 100  $\mu$ 1、市販のビオ チン化ペルオキシダーゼ溶液(1mg/ml)1000  $\mu$  1、1.0M リン酸ナトリウム緩衝液 (pH7.0) 100  $\mu$  1 及び蒸留水 700  $\mu$  1 を添加し、良く混合した。得られた溶液を冷却し、デ カンテーションにより凝集物を回収し、上清 1900 μl を取り除いた後、新たに 0.1M リ ン酸緩衝液 (pH 7.0) 1900 μlを添加し、ビオチン化ペルオキシダーゼを固定化したア ビジン化 ポリ-N-イソプロピルアクリルアミドを調製した。このポリ-N-イソプロピルア クリルアミドを使って、実施例19と同様に溶解、凝集回収を繰り返し、上清の酵素活性 を測定した結果を下記表ー4に示す。なお、酵素活性についても同様に最初の溶解時の活 性を100とした場合の比活性で示した。

表-4

繰り返し数	クリルアミド水溶液のペ	ポリ-N-イソプロピルアクリ ルアミド凝集、回収後の上清 のペルオキシダーゼ活性(%)
1	100	1
2	101	1
3	100	1
5	9 8	0
1 0	9 7	0
2 0	9 5	0

この結果よりアビジンの固定化されたポリ-N-イソプロピルアクリルアミドに結合した ビオチン化ペルオキシダーゼはポリ-N-イソプロピルアクリルアミドと共に溶解、凝集を 繰り返しかつ同作業の繰り返しによっても活性は無くならないことが明らかとなった。

### 実施例21[ポリ-N-イソプロピルアクリルアミドへの分子シャペロンの固定化]

市販のビオチン化されたヒートショックプロテイン HSP70 を 100mM のリン酸ナトリウム緩衝液(pH 7.0)によく混合させた後、 $5\,\mu\,1$ を取り出し、変性処理後、SDS-PAGE により HSP70 のバンドを確認した。続いて実施例  $2\,0$  で調製した、ポリマーとの結合部位以外のビオチン結合サイトが空いているアビジン化ポリ-N-イソプロピルアクリルアミド水溶液  $50\,\mu\,1$ を加え、良く混合したのち、実施例  $1\,7$ と同様に溶液を加熱して本化合物を凝集後、デカンテーションにより回収し、上清の HSP70 を同様に SDS-PAGE により確認したところ上清には HSP70 は無く、ポリ-N-イソプロピルアクリルアミドに固定化されたアビジンと結合していることが確認された。

#### 実施例22[微生物の分離濃縮方法]

市販のビオチン化サルモネラ抗体を実施例19と同様にポリ・N・イソプロピルアクリルアミドに固定化した。固定化したことはSDS-PAGEを用い確認を行った。続いてこのサルモネラ菌が1個/mlになるように調整した菌けん濁液20mlにこのポリ・N・イソプロピルアクリルアミド水溶液1mlを添加してよく撹拌後、実施例16と同様に溶液を加熱し、ポリ・N・イソプロピルアクリルアミドを凝集後、デカンテーションにより回収し、上清を取り除き1mlの溶液とした。この溶液を予め滅菌し、50℃にインキュベートしていたプレインハートインフュージョン寒天培地20mlに添加し、すばやく混合後、シャーレに広げ、寒天が固まるまで放冷し、37℃で48時間インキュベートした。48時間後のコロニー数を計測した結果を下記表-5に示した。また、これら総ての操作はクリーンベンチ内にて行った。また、対照として、ポリ・N・イソプロピルアクリルアミドを添加せず、最初に調整した菌けん濁液1ml中の菌数を同様に測定した。

表 - 5

	対照	ポリ-N-イソプロピル
	刈照	アクリルアミド使用
コロニー数	1	2 1

この結果より、サルモネラ菌は本発明のポリーNーイソプロピルアクリルアミドにより濃縮されていることが明らかである。

# 実施例23[ポリ-N-イソプロピルアクリルアミドへの核酸の固定化]

市販のビオチン化ラベルされた DNA 断片  $500~\mu~1~(50\sim1000 \text{bp})$  に蒸留水  $450~\mu~1$ 、実施例 2~0 で調製したポリマーとの結合部位以外のビオチン結合サイトが空いているアビジン化ポリ-N-イソプロピルアクリルアミド水溶液  $50~\mu~1$  を加え、良く混合したのち、実施例 1~7 と同様に溶液を加熱し、ポリ-N-イソプロピルアクリルアミドを凝集後、デカンテーションにより回収し、上清の DNA 断片をアがロースゲル電気泳動により確認したところ、いずれの DNA 断片もポリ-N-イソプロピルアクリルアミドに結合していることが示唆された。RNA についても同様の実験を行い、ポリ-N-イソプロピルアクリルアミドへの結合を確認した。

### 産業上の利用可能性

本発明の重合性ビオチン誘導体(ビオチンモノマー)は重合性が高く、本モノマーを用いることにより、種々の分野に適用可能なビオチン成分を含有する高分子誘導体が容易に 製造できる。

特に本発明によれば、他のモノマーとの共重合により、各モノマーの機能をそなえた高分子の合成、設計が可能であり、特に、ビオチン成分のビオチンーアビジン結合性に起因する有効性を利用しつつ、他の共重合成分や添加剤を工夫することにより、広範な範囲に適用可能な種々の多官能性、多重機能性の高分子を合成、設計することが可能となる。

例えば、ビオチンモノマーとアクリルアミドまたはメタクリルアミドとの共重合体は、

UCSTを水溶液中及び生理食塩水中で示すため、刺激応答材料としても魅力ある製品となる。また、ビオチンモノマーとLCSTを示す高分子のモノマーとの共重合体は、LCST以上で非常に高い凝集力を有するため、反応を行うときは水溶液中で均一系で反応を行い、反応終了後、昇温操作でリガンド固定化高分子が凝集し、リガンドの固定化した高分子を濾過により容易に回収することができる。

これらの本発明の熱応答性高分子を用いることにより、優れた分離剤、検査薬、固定化 酵素、変性蛋白改質剤等を得ることができる。。

本発明の重合性ビチオン誘導体は、生体機能を有する高分子材料として有用なモノマーであり、その用途は、イムノアッセイ、バイオセンサー、DNA操作、分離材、臨床療法など多岐にわたる。それは、ビオチンそのものがアビジンを分子認識するだけでなく、その他多くの抗体やコラーゲンなども認識する生体機能材料であるためであり、例えばアビジンを介したサンドイッチ構造等により種々応用できる。

更に、本発明の重合性ビオチン誘導体を用いて得られる高分子化合物は、工業的に製造可能であり、優れた経済性及び効率性を有する。

### 請 求 の 範 囲

1. 下記一般式(I)で示される重合性ビオチン誘導体。

### 一般式(I)

式(I)中、 $R^2$ は水素原子又はアルキル基を示す。 $R^3$ 及び $R^4$ はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基又はアリール基を示す。

Tは酸素原子又は=NH基を表す。

Wは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基もしくは炭素数 1~5のアルキレン基を示す。Uは単結合又は一NH-基を示す。Xは単結合又は炭素数 1~8の炭化水素結合、酸素原子もしくは-NH-基を示す。Yは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基、-NH基ー、1,2-ジオキシエチレン基もしくは1,2-ジアミノエチレン基を示す。Zは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基、炭素数 1~5のアルキレン基、酸素原子もしくは-NH-基を示す。Vは単結合又は炭素数 1~5のアルキレン基を示す。

2. 下記一般式(Ia)~(Ic)で示される重合性ビオチン誘導体。

# 一般式(Ia)

HN NH
H
$$R^1$$
 $X^2$ 
 $R^5$ 
 $X^3$ 
 $X^3$ 
 $X^4$ 

# 一般式(Ib)

HN NH
H
$$R^1$$
 $R^4$ 

# 一般式(Ic)

HN NH H O O 
$$\mathbb{R}^3$$
  $\mathbb{R}^4$   $\mathbb{R}^2$ 

一般式 (Ia) ~ (Ic) 中、 $R^1$ は単結合又は炭素数 1 ~ 4 のアルキレン基を示し、  $R^5$ は炭素数 2 又は 3 のアルキレン基を示す。

 $X^1$ は酸素原子又は硫黄原子を示し、 $X^2 \sim X^5$ はそれぞれ独立に、酸素原子又は-NH-基を示す。

T、 $R^2$ 、 $R^3$ 及び $R^4$ はそれぞれ請求項1に記載される通りである。

3. 請求の範囲第1項記載の一般式(I)で示される重合性ビオチン誘導体を重合又は他

の共重合成分と共重合することを特徴とするビオチン成分を含有する高分子化合物の製造方法。

- 4. 請求の範囲第1項記載の一般式(I)で示される重合性ビオチン誘導体を重合成分又 は共重合成分として含有するビオチン成分を含有する高分子化合物。
- 5. 請求の範囲第1項記載の一般式(I)で示される重合性ビオチン誘導体と、アクリルアミド又はメタクリルアミドとを共重合成分として含有する、水溶液中でUCST(上限臨界溶液温度)を有する高分子化合物。
- 6. 請求項の範囲第1項記載の一般式(I)で示される重合性ビオチン誘導体と、水溶液中でLCST(下限臨界溶液温度)を有する高分子のモノマー成分とを共重合成分として含有する、水溶液中でLCSTを有する高分子化合物。
- 7. 親水性モノマー又は疎水性モノマーを更に共重合成分として含有する請求の範囲第4 項から第6項のいずれかに記載の高分子化合物。
- 8. アビジン固定化抗体またはアビジンの結合部位を介してビオチン化抗体を固定化した 請求の範囲第4項から第7項のいずれかに記載の高分子化合物。
- 9. 請求の範囲第8項記載の高分子化合物を用いた分離剤。
- 10.請求の範囲第8項記載の高分子化合物を用いた微生物の分離又は濃縮による微生物検査薬。
- 11. 請求の範囲第8項記載の高分子化合物を用いた固定化酵素。
- 12. アビジン固定化ヒートショックプロテインもしくはビオチン化ヒートショックプロテインをアビジンの結合部位を介して固定化した請求の範囲第4項から第7項のいずれかに記載の高分子誘導体。

International application No.

PCT/JP00/05113

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C07D495/04, C08F20/54, C08F20/38, C12N11/08				
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC		
	S SEARCHED		**	
Minimum de Int.	ocumentation searched (classification system followed local C07D495/04, C08F20/54, C08	3F20/38, C12N11/08		
	tion searched other than minimum documentation to the			
	data base consulted during the international search (name LUS (STN), REGISTRY (STN)	e of data base and, where practicable, sear	rch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap		Relevant to claim No.	
Х	Tarasow T. et al., "Charac Diels-Alderase Active Site.", J. No.15 (received at Japan Scienc in April 1999) pp.3614-3617, Ta	e and Technology Corp.,	1,2	
х	NELSON P. et al., "Convenient preparation of new C-5 biotinylated dUTP derivative.", Nucleosides Nucleotides, Vol.5, No.3 (1986) pp.233-241, SCHEME I Substrate 3			
X Y			1-4 5-12	
X Y	EP, 226470, A2 (Unilever PLC), 24 June, 1987 (24.06.87) & JP, 62-156561, A		1-4 5-12	
X Y	EP, 914835, A2 (Alomone Labs Lt 12 May, 1999 (12.05.99), whole document, p.5, lines 47-		1-4 5-12	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
Special categories of cited documents:  "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance  "E" earlier document but published on or after the international filing date  "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		priority date and not in conflict with the understand the principle or theory understand the principle or theory understand the principle or theory understand the considered novel or cannot be considered step when the document is taken alone document of particular relevance; the considered to involve an inventive step combined with one or more other such combination being obvious to a person	priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art	
	Date of the actual completion of the international search 13 October, 2000 (13.10.00)  Date of mailing of the international search report 17 October, 2000 (17.10.00)			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer		
Facsimile No.		Telephone No.		

International application No.

PCT/JP00/05113

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim N
х	JP, 2-96581, A (Shiseido Company, Limited.), 09 April, 1990 (09.04.90), Table II	1,2
X Y	US, 5863748, A (New Life Science Products, Inc.), 26 January, 1999 (26.01.99), (Family: none)	1-4 5-12
X Y	WO, 95/31730, Al (Microscreen Corp.), 23 November, 1995 (23.11.95), whole document, especially Example 6 & Example 8 & US, 5750357, A	1-4 5-12
х	EP, 11777, Al (Hoffmann-La Roche, F., und Co. AG.), 11 June, 1980 (11.06.80) & US, 4245104, A	1,2
X Y	EP, 922715, A2 (Agency of Industrial Science and Technology MITI; Japan Chemical Innovation Institute), 16 June, 1999 (16.06.99) & JP, 11-171928, A2	1-4 5-12
Y	JP, 9-49830, A (Terumo Corporation), 18 February, 1997 (18.02.97) (Family: none)	5-12
Y	WO, 97/329, A (Yeda Research and Development Co., Ltd.), 03 January, 1997 (03.01.97) & EP, 871658, A & JP, 11-507920, A	5-12
Y	WO, 96/4402, Al (The Regents of the University of California), 15 February, 1996 (15.02.96) & US, 5582985, A & JP, 10-503655, A & EP, 774013, A	5-12
PX	WO, 99/64378, A2 (Glycodesign Inc., Can.), 16 December, 1999 (16.12.99) & AU, 9944930, A	1,2

発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D495/04, C08F20/54, C08F20/38, C12N11/08

#### 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D495/04, C08F20/54, C08F20/38, C12N11/08

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連する	C. 関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示・	関連する 請求の範囲の番号		
X	Tarasow T. et. al., "Characteristics of an RNA Diels-Alderas e Active Site.", J. Am. Chem. Soc., Vol.121, No.15(1999年4月 科学技術振興事業団受け入れ)P.3614-3617, Table 1 Substrate 9	1, 2		
Х	NELSON P. et. al., "Convenient preparation of new C-5 biotin ylated dUTP derivative.", Nucleosides Nucleotides, Vol.5, No.3(1986) P. 233-241, SCHEME I Substrate 3	1, 2		
X Y	WO, 86/1899, A1(Unilever PLC) 27. 3月. 1986(27.03.86) whole docume nt, especially P.11, Lines 2-4 & EP, 178790, A1 & JP, 62-50019	1-4 5-12		

### 区欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献
- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

国際調査を完了した日 13.10.00	国際調査報告の発送日 17.10.00
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 4C 9051 田村 聖子 印
郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101 内線 3452

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1998年7月)

# 国際調査報告

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の	7 G C BG V 9 4 V G 人間A	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
	8, A	
X Y	EP, 226470, A2 (Unilever PLC) 24.6月.1987 (24.06.87) & JP, 62-1565 61, A	1-4 5-12
X Y	EP, 914835, A2(Alomone Labs Ltd.)12.5月.1999(12.05.99)Whole Document P.5, Lines 47-52 (No Family)	1-4 5-12
Х	JP, 2-96581, A(株式会社 資生堂)9.4月.1990(09.04.90)表II	1, 2
X Y	US, 5863748, A(New Life Science Products, Inc.) 26.1月.1999(26.01.99)(No Family)	1-4 5-12
X Y	WO, 95/31730, A1(Microscreen Corp.) 23.11月.1995(23.11.95) Whole Document, especially Example 6 & Example 8 & US, 5750357, A	1-4 5-12
X	EP, 11777, A1 (Hoffmann-La Roche, F., und Co. AG.) 11.6月.1980 (11.06.80) & US, 4245104, A	1, 2
X Y	EP, 922715, A2 (Agency of Industrial Science and Technology MIT I; Japan Chemical Innovation Institute) 16.6月.1999 (16.06.99) & JP, 11-171928, A2	1-4 5-12
Y	JP, 9-49830, A (テルモ株式会社) 18. 2月. 1997 (18. 02. 97) (ファミリーなし)	5-12
· <b>Y</b>	WO,97/329,A(イエダ リサーチ アンド デベロップメント カンパニー リミテッド)3.1月.1997 (03.01.97) & EP,871658,A & JP,11-507920,A	5-12
Y	WO, 96/4402, A1(ザ リージェンツ オブ ザ ユニバーシティ オブ カリフォルニア) 15. 2月. 1996(15. 02. 96) & US, 5582985, A & J P, 10-503655, A & EP, 774013, A	5–12
PX	WO, 99/64378, A2(Glycodesign Inc., Can.)16.12月.1999(16.12.99) & AU, 9944930, A	1, 2
	·	

### (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# 

# (43) 国際公開日 2001年2月8日 (08.02.2001)

### **PCT**

### (10) 国際公開番号 WO 01/09141 A1

C07D 495/04, C08F (51) 国際特許分類?: 20/54, 20/38, C12N 11/08

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/05113

(22) 国際出願日:

2000年7月28日(28.07.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の営語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/215667 1999年7月29日(29.07.1999)

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 工業技術 院長が代表する日本国 (JAPAN as represented by DI-RECTOR GENERAL OF AGENCY OF INDUSTRIAL SCIENCE AND TECHNOLOGY) [JP/JP]; 7 100-0013 東京都千代田区霞が関一丁目3番1号 Tokyo (JP). 財 団法人 化学技術戦略推進機構 (JAPAN CHEMICAL INNOVATION INSTITUTE) [JP/JP]; 〒111-0052 東京 都台東区柳橋二丁目22番13号 Tokyo (JP).

(OHNISHI, Noriyuki) [JP/JP]. 吉田三喜子 (YOSHIDA, Mikiko) [JP/JP]; 〒305-0046 茨城県つくば市東一丁 目1番地 工業技術院物質工学工業技術研究所内 Ibaraki (JP). 片岡一則 (KATAOKA, Kazunori) [JP/JP]; 〒113-0033 東京都文京区本郷七丁目3番1号 東京大学 大学院工学系研究科内 Tokyo (JP). 上野勝彦 (UENO, Katsuhiko) [JP/JP]; 〒305-0046 茨城県つくば市東ー 丁目1番地 工業技術院物質工学工業技術研究所內 H-1棟2108号室 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 小栗昌平,外(OGURI, Shohei et al.); 〒 107-6028 東京都港区赤坂一丁目12番32号 アーク森 ビル28階 栄光特許事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(国内): JP, US.
- (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類:

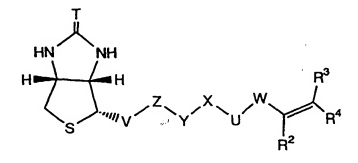
国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 大西徳幸 のガイダンスノート」を参照。

- (72) 発明者; および

(54) Title: POLYMERIZABLE BIOTIN DERIVATIVES, BIOTIN POLYMER, AND POLYMER RESPONSIVE TO AVIDIN **STIMULATION** 

(54) 発明の名称: 重合性ピオチン誘導体、ピオチン高分子化合物及びアビジン刺激応答性高分子化合物



(57) Abstract: Novel polymerizable biotin derivatives which are represented by general formula (I). A polyfunctional polymer can be synthesized therefrom. In formula (I), R2 represents hydrogen or alkyl; R3 and R4 each represents hydrogen, alkyl, or aryl; T represents oxygen or =NH; W represents a single bond, carbonyl, thiocarbonyl, or C<sub>1.5</sub> alkylene; U represents a single bond or -NH-; X represents a single bond, a C<sub>1-8</sub> hydrocarbon bond, oxygen, or -NH-; Y represents a single bond, carbonyl, thiocarbonyl, -NH-, 1,2-dioxyethylene, or 1,2-diaminoethylene; Z represents a single bond, carbonyl, thiocarbonyl, C1-5 alkylene, oxygen, or -NH-; and V represents a single bond or C<sub>1-5</sub> alkylene.

(57) 要約:

下記一般式(I)で表される新規重合性ピオチン誘導体を得、これを用いて多官能性、 多重機能性の高分子を合成、設計可能とする。

# 一般式(I)

式(I)中、R<sup>2</sup>は水素原子又はアルキル基、R<sup>3</sup>及びR<sup>4</sup>はそれぞれ水素原子、アルキル基又はアリール基、Tは酸素原子又は=NH基、Wは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基もしくは炭素数1~5のアルキレン基、Uは単結合又は一NHー基、Xは単結合又は炭素数1~8の炭化水素結合、酸素原子もしくはーNHー基、Yは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基、ーNH基ー、1,2~ジオキシエチレン基もしくは1,2~ジアミノエチレン基、Zは単結合又はカルボニル基、チオカルボニル基、炭素数1~5のアルキレン基、酸素原子もしくはーNHー基、Vは単結合又は炭素数1~5のアルキレン基を示す。

International application N .

PCT/JP00/05113

11

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> C07D495/04, C08F20/54, C08F20/38, C12N11/08			
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
	S SEARCHED		
Minimum d Int	ocumentation searched (classification system followed Co. Cl <sup>7</sup> C07D495/04, C08F20/54, C0	d by classification symbols) 8F20/38, C12N11/08	
	tion searched other than minimum documentation to th		
	lata base consulted during the international search (namely (STN)), REGISTRY (STN)	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	Tarasow T. et al., "Charac Diels-Alderase Active Site.", J. No.15 (received at Japan Sciend in April 1999) pp.3614-3617, To	Am. Chem. Soc., Vol.121, ce and Technology Corp.,	1,2
х	NELSON P. et al., "Convenient biotinylated dUTP derivative." Nucleotides, Vol.5, No.3 (1986 Substrate 3	, Nucleosides	1,2
X Y	WO, 86/1899, A1 (Unilever PLC) 27 March, 1986 (27.03.86), whole document, especially p.1 & EP, 178790, A1 & JP, 62-5	1, lines 2-4	1-4 5-12
X Y	EP, 226470, A2 (Unilever PLC), 24 June, 1987 (24.06.87) & JP, 62-156561, A		1-4 5-12
X Y	EP, 914835, A2 (Alomone Labs Labs 12 May, 1999 (12.05.99), whole document, p.5, lines 47-		1-4 5-12
Further	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
"A" docume conside	considered to be of particular relevance understand the principle or theory underlying the invention  E" earlier document but published on or after the international filing "X"		
cited to special	"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)  special reason (as specified)  step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is		
means  "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  "Combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			
Date of the actual completion of the international search 13 October, 2000 (13.10.00)  Date of mailing of the international search report 17 October, 2000 (17.10.00)			
	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office  Authorized officer		
Facsimile No.		Telephone No.	

International application No.
PCT/JP00/05113

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
х	JP, 2-96581, A (Shiseido Company, Limited.), 09 April, 1990 (09.04.90), Table II	1,2	
Х У	US, 5863748, A (New Life Science Products, Inc.), 26 January, 1999 (26.01.99), (Family: none)	1-4 5-12	
X Y	WO, 95/31730, A1 (Microscreen Corp.), 23 November, 1995 (23.11.95), whole document, especially Example 6 & Example 8 & US, 5750357, A	1-4 5-12	
Х	EP, 11777, A1 (Hoffmann-La Roche, F., und Co. AG.), 11 June, 1980 (11.06.80) & US, 4245104, A	1,2	
X Y	EP, 922715, A2 (Agency of Industrial Science and Technology MITI; Japan Chemical Innovation Institute), 16 June, 1999 (16.06.99) & JP, 11-171928, A2	1-4 5-12	
Y	JP, 9-49830, A (Terumo Corporation), 18 February, 1997 (18.02.97) (Family: none)	5-12	
Y	WO, 97/329, A (Yeda Research and Development Co., Ltd.), 03 January, 1997 (03.01.97) & EP, 871658, A & JP, 11-507920, A	5-12	
Y	WO, 96/4402, Al (The Regents of the University of California), 15 February, 1996 (15.02.96) & US, 5582985, A & JP, 10-503655, A & EP, 774013, A	5-12	
PX	WO, 99/64378, A2 (Glycodesign Inc., Can.), 16 December, 1999 (16.12.99) & AU, 9944930, A	1,2	
	*		